BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

18. 11. 2004



EP04/13137

REC'D 0 1 DEC 2004
WIPO PCT

PRIORITY DOCUMENT SUBMITTED OR TRANSMITTED IN

COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

103 54 259.0

Anmeldetag:

20. November 2003

Anmelder/inhaber:

Wacker-Chemie GmbH, 81737 München/DE

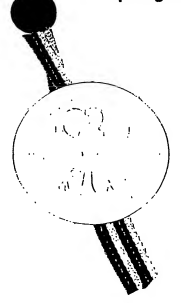
Bezeichnung:

Verfahren zur Herstellung von Carbonylresteaufweisenden Organosiliciumverbindungen

IPC:

C 07 F, C 09 K, C 25 B

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

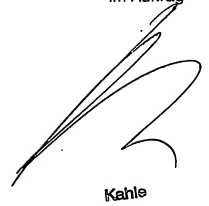


München, den 05. August 2004

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

Im Auftrag



A 9161

BEST AVAILABLE COPY

15

Verfahren zur Herstellung von Carbonylreste-aufweisenden Organosiliciumverbindungen

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von

5 Carbonylreste-aufweisenden Organosiliciumverbindungen und deren Verwendung.

Aldehyde und Ketone finden in der Organischen Chemie vielfach Verwendung und sind wichtige Vorstufen bei der Synthese von z.B. Heterocyclen, Duft- und Farbstoffen. In der Siliciumorganischen Chemie dagegen spielen Aldehyd- und Ketonfunktionen trotz ihres überaus interessanten Reaktionsprofils nur eine untergeordnete Rolle. Ursache hierfür ist das Fehlen eines geeigneten Syntheseweges, welcher die Herstellung von Carbonylreste-aufweisenden Organosiliciumverbindungen auf einfache und rasche Weise und mit hohen Ausbeuten erlaubt.

Bislang sind nur drei Verfahren zur Darstellung von Aldehyd20 und Ketonfunktionellen Siloxanen bekannt:

FR 1.531.637 A beschreibt die Platin-katalysierte Addition von Olefinen mit verkappter Aldehyd- oder Ketonfunktion, wie z. B. 1-Trimethylsiloxy-1,3-butadien, 2-Trimethylsiloxy-4-methyl-1,3butadien oder 4-Trimethylsiloxy-2-methyl-1,3-butadien, an 25 hydridofunktionelle Organosiliciumverbindungen und anschließenden Hydrolyseschritt zur Freisetzung der Carbonylfunktion. Demgegenüber wird in FR 1.224.081 A und US 2,803,637 A die Hydrosilylierung aliphatisch ungesättigter Aldehydacetale mit anschließender, saurer Acetalspaltung 30 beansprucht. Hierfür geeignete Edukte sind beispielsweise Acroleindimethylacetal, Acroleindiethylacetal, Methacroleindiacetat, Undecenyldiethylacetal, Octadecenyldiethylacetal, Ketendiethylacetal, 3-Cyclohexene-1carboxaldehyd-diethylacetal, 5-Norbornen-2-carboxyaldehyd-35

15

20

25

diethylacetal oder Bicyclo[2.2.2]oct-5-en-2-carboxaldehyd-diethylacetal. Den Prozessen ist gemeinsam, dass die gewünschten Produkte über mehrere Stufen nur in mäßiger Ausbeute zugänglich sind, wobei sich insbesondere der Hydrolyseschritt aufgrund des heterogenen Systems langwierig und meist äußerst problematisch gestaltet. Darüber hinaus ist die Anzahl der großtechnisch auf diesem Wege zugänglichen Aldehyd- oder Ketonsubstituenten durch die begrenzte kommerzielle Verfügbarkeit geeigneter Acetale stark eingeschränkt.

Polyorganosiloxane mit 1-Formyl-ethyl- bzw. 2-Formyl-ethyl-Gruppen sind nach EP 392 948 A1, EP 402 274 A1 und US 5,021,601 A durch Hydroformylierung der entsprechenden vinylfunktionellen Organosiliciumverbindungen zugänglich. Die in DE 36 32 869 A1 als Intermediate verwendeten Polysiloxane, welche mit Formylgruppen substituierte Tricyclo[5.2.1.0^{2,6}]-decadienderivat-Gruppen enthalten, werden nach dem prinzipiell gleichen Verfahren erhalten. Nachteil des Hydroformylierung-Prozesses ist, dass die Konvertierung der Olefingruppen erst bei hohem Druck und hoher Temperatur gelingt, und zudem eine quantitative Umsatzung nur sehr aufwendig zu realisieren ist. Üblicherweise werden derartige Synthesen daher im Autoklaven bei einem Überdruck von 20 bis 200 bar und einer Temperatur von 100-150°C durchgeführt, was spezielle Apparaturen und Kenntnisse im Umgang mit den gasförmigen Reaktanden CO und H2 erfordert. Darüber hinaus ist auch hier die Anzahl der auf diesem Wege zugänglichen Aldehyd- oder Ketonsubstituenten begrenzt.

30 US 2,947,770 A und US 5,739,246 A beschreiben ein Verfahren zur Herstellung carbonylfunktioneller Siloxane über die Ozonolyse alkenylfunktionalisierter Organosiliciumverbindungen und anschließende reduktive Spaltung des gebildeten Ozonids. Besonderer Nachteil dieses Verfahrens ist, dass die Ozonolyse von Doppelbindungen zum Abbau des ungesättigten

25

30

Kohlenstoffgerüstes und damit zum Verlust von mindestens einer Kohlenstoffeinheit führt. Weiterhin stehen die Vielzahl der bei der Ozonolyse gebildeten Nebenprodukte, die Kosten für die Erzeugung bzw. die Handhabung von Ozon sowie die Festlegung auf wenige geeignete Ausgangsverbindungen einer breiten Anwendbarkeit dieses Verfahrens in technischem Maßstab entgegen.

Verfahren zur Herstellung von Carbonylreste-aufweisenden
Organosiliciumverbindungen bereitzustellen, mit welchem auch
Organosiliciumverbindungen mit empfindlichen Aldehyd- und
Ketongruppen in großem Maßstab dargestellt werden können, und
welches den stets steigenden Anforderungen in der Technik
15 hinsichtlich Raum-Zeit-Ausbeute und universelle Anwendbarkeit
genügt. Diese Aufgabe wird durch die vorliegende Erfindung
gelöst.

Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von Carbonylreste-aufweisenden Organosiliciumverbindungen durch Oxidation einer Carbinolreste-aufweisenden Organosiliciumverbindung mit Hilfe eines Mediators ausgewählt aus der Gruppe der aliphatischen, cycloaliphatischen, heterocyclischen und aromatischen NO-, NOH- und

-haltigen Verbindungen und eines Oxidationsmittels.

Für die Oxidation sind prinzipiell alle Organosiliciumverbindungen geeignet, sofern sie primäre oder sekundäre Carbinolgruppen tragen.

Vorzugsweise handelt es sich bei den im erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzten, Carbinolreste-aufweisenden Organosiliciumverbindungen um Verbindungen enthaltend Einheiten der Formel

$$A'_aR_bX_cH_dSiO_{(4-a-b-c-d)/2}$$
 (I),

wobei A' gleich oder verschieden sein kann und einen Rest der Formel

$$-Y^{1} \underbrace{\begin{pmatrix} OH \\ Y^{2} \\ H \end{pmatrix}}_{y-1}$$
 (II)

bedeutet,

5

15

25

Y¹ einen zwei- oder mehrwertigen, linearen oder cyclischen, verzweigten oder unverzweigten organischen Rest bedeutet, der gegebenenfalls substituiert und/oder durch die Atome N, O, P, B, Si, S unterbrochen sein kann,

Y² ein Wasserstoffatom oder einen einwertigen, linearen oder cyclischen, verzweigten oder unverzweigten, organischen Rest bedeutet, der gegebenenfalls substituiert und/oder durch die Atome N, O, P, B, Si, S unterbrochen sein kann,

y entsprechend der Wertigkeit von Rest $Y^1 \ge 2$ ist,

R gleich oder verschieden sein kann und einen einwertigen, linearen oder cyclischen, verzweigten oder unverzweigten gegebenenfalls substituierten Kohlenwasserstoffrest bedeutet, X gleich oder verschieden sein kann und ein Chloratom, ein Rest der Formel $-\mathrm{OR}^1$ mit R^1 gleich Wasserstoffatom oder Alkylrest mit 1 bis 18 Kohlenstoffatom(en), der durch

Alkylrest mit 1 bis 18 Kohlenstoffatom(en), der durch Ethersauerstoffatome substituiert sein kann, einen einwertigen, linearen oder cyclischen, verzweigten oder unverzweigten Kohlenwasserstoffrest, der gegebenenfalls durch Einheiten – C(0)-, -C(0)0-, -C(0)NR¹-, -O-C(0)0-, -O-C(0)NR¹-, $-NR^1-C(0)$ -

NR¹-, -NR¹-, -(NR¹₂)⁺-, -O-, -S-, =N- unterbrochen und mit Hydroxy-, Mercapto-, Amin-, Ammonium-, Carbonyl-, Carboxyl- oder Oxiranylgruppen substituiert sein kann, oder die Gruppe A' bedeutet,

a 0, 1 oder 2, bevorzugt 0 oder 1, ist

- b 0, 1, 2 oder 3 ist,
- c 0, 1, 2 oder 3 ist, und
- d 0, 1, 2 oder 3, bevorzugt 0, ist,
- 5 mit der Maßgabe, dass die Summe a+b+c+d ≤ 4 ist und die Organosiliciumverbindungen der Formel (I) pro Molekül mindestens einen Rest A aufweisen.

Bei den nach dem erfindungsgemäßen Verfahren erhaltenen,

10 Carbonylreste-aufweisenden Organosiliciumverbindungen handelt
es sich um Verbindungen enthaltend Einheiten der Formel

$$A_a R_b X_c H_d SiO_{(4-a-b-c-d)/2}$$
 (III),

15 wobei A gleich oder verschieden sein kann und einen Rest der Formel

$$-Y^{1}$$
 $\begin{pmatrix} O \\ Y^{3} \end{pmatrix}$ $y-1$ (IV)

bedeutet,

25

 Y^3 ein Wasserstoffatom oder einen einwertigen, linearen oder cyclischen, verzweigten oder unverzweigten organischen Rest bedeutet, der gegebenenfalls substituiert und/oder durch die Atome N, O, P, B, Si, S unterbrochen sein kann, und Y^1 , R, X, a, b, c, d und y die oben dafür angegebene Bedeutung haben.

Bei den im erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzten bzw.
erhaltenen Organosiliciumverbindungen kann es sich sowohl um

Silane handeln, d.h. Verbindungen der Formel (I) mit a+b+c+d=4,
als auch um Siloxane oder Siloxan-Harze handeln, d.h.

Verbindungen enthaltend Einheiten der Formel (I) mit a+b+c+d≤3,
wobei im Rahmen der vorliegenden Erfindung von dem Begriff

Siloxan sowohl polymere, oligomere wie auch dimere Organopolysiloxane mitumfasst werden sollen.

Bevorzugt werden als Carbinolreste-aufweisende 5 Organosiliciumverbindungen solche der Formel

 $A'_{v}R_{w}X_{(3-v-w)}Si$ (I'),

 $A'_vR_{3-v}SiO(SiR_2O)_n(SiRA'O)_oSiR_{3-v}A'_v$ (I'') und

10

 $[A'_vR_{3-v}SiO_{1/2}]_s[SiO_{4/2}]$ (I'''),

wobei A', R und X die oben dafür angegebene Bedeutung haben, v 0, 1, 2 oder 3, bevorzugt 0 oder 1, ist

15 w 0, 1, 2 oder 3 ist,

n 0 oder eine ganze Zahl von 1 bis 2000 ist,

o 0 oder eine ganze Zahl von 1 bis 2000, bevorzugt 0 bis 500, ist,

s einen Wert von einschließlich 0,2 bis 6, bevorzugt 0,4 bis 4, 20 annehmen kann und die Anzahl M-Einheiten $[A'_vR_{3-v}SiO_{1/2}]$ pro Q-Einheit $[SiO_{4/2}]$ im Organosiliconharz beschreibt,

mit der Maßgabe, dass sie pro Molekül mindestens einen Rest A' enthalten,

eingesetzt.

25

Bevorzugt werden daher als Carbonylreste-aufweisende Organosiliciumverbindungen solche der Formel

 $A_v R_w X_{(3-v-w)} Si$ (III'),

30

 $A_vR_{3-v}SiO(SiR_2O)_n(SiRAO)_oSiR_{3-v}A_v$ (III''),

 $[A_vR_{3-v}SiO_{1/2}]_s[SiO_{4/2}]$ (IIII''')

wobei A, R, X, v, w, n, o und s die oben dafür angegebene Bedeutung haben,

mit der Maßgabe, dass sie pro Molekül mindestens einen Rest A enthalten,

5 erhalten.

10

15

20

Beispiele für Rest R sind Alkylreste, wie der Methyl-, Ethyl-, n-Propyl-, iso-Propyl-, 1-n-Butyl-, 2-n-Butyl-, iso-Butyl-, tert.-Butyl-, n-Pentyl-, iso-Pentyl-, neo-Pentyl-, tert.-Pentylrest; Hexylreste, wie der n-Hexylrest; Heptylreste, wie der n-Heptylrest; Octylreste, wie der n-Octylrest und iso-Octylreste, wie der 2,2,4-Trimethylpentylrest; Nonylreste, wie der n-Nonylrest; Decylreste, wie der n-Decylrest; Dodecylreste, wie der n-Dodecylrest; Octadecylreste, wie der n-Octadecylrest; Cycloalkylreste, wie der Cyclopentyl-, Cyclohexyl-, Cycloheptylrest und Methylcyclohexylreste; Alkenylreste, wie der Vinyl-, 1-Propenyl- und der 2-Propenylrest; Arylreste, wie der Phenyl-, Naphthyl-, Anthryl- und Phenanthrylrest; Alkarylreste, wie o-, m-, p-Tolylreste; Xylylreste und Ethylphenylreste; und Aralkylreste, wie der Benzylrest, der α- und der β-Phenylethylrest.

Beispiele für substituierte Reste R sind Halogenalkylreste, wie der 3,3,3-Trifluor-n-propylrest, der 2,2,2,2',2',2'-Hexafluor-25 isopropylrest, der Heptafluorisopropylrest und Halogenarylreste, wie der o-, m- und p-Chlorphenylrest, Aminoalkylreste, wie der Aminopropyl-, Aminoethylaminopropyl-, Cyclohexylaminopropyl-, Dimethylaminopropyl- oder Diethylaminopropylrest, sowie acetylierte oder durch Michael-analoge Reaktion mit 30 (Meth) Acrylestern alkylierte Aminoalkylreste, Hydroxyfunktionelle Reste, wie die von prim., sek. oder tert. Alkoholen, wie z.B. der 3-Hydroxypropyl- und 4-Hydroxybutylrest, oder wie die aromatischer Alkohole, wie z.B. der Phenol- oder Eugenolrest, mercaptofunktionelle Reste, wie der 3-Mercaptopropylrest, carbonsäurefunktionelle Reste sowie 35

25

30

deren Derivate oder Salze, wie der Essigsäure-, 3-Carboxypropyl-, 4-Carboxy-butyl-, 10-Carboxy-decyl-, 3-(2,5-Dioxotetrahydrofuranyl)-propyl-, 3-(Ethan-1,2-dicarbonsäure)-propyl-,
3-Acryloxy-propyl-, 3-Methacryloxy-propyl- oder

5 Undecensilylesterrest, epoxyfunktionelle Reste der Gruppe bestehend aus

$$CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow$$

carbonylfunktionelle Reste wie der Propionaldehydrest, polyalkylenoxidfunktionelle Reste, wie z.B.

Alkylpolyalkylenoxidreste wie der Ethylenpolyalkylenoxidrest und der Propylenpolyalkylenoxidrest, phosphonatofunktionelle Reste, wie z.B. Phosphonatoalkylreste, silalactonfunktionelle Reste, sowie glykosidfunktionelle Reste, wie z.B. solche, bei denen der Glykosidrest, der aus 1 bis 10 Monosaccarideinheiten aufgebaut sein kann, über einen Alkylen- oder Oxyalkylenspacer gebunden ist, wie beispielsweise in EP-B 612 759 offenbart.

Bevorzugt handelt es sich bei dem Rest R um gegebenenfalls mit Halogen-, Hydroxy-, Mercapto-, Amin-, Ammonium-, Carboxy- oder Epoxygruppen substituierte Kohlenwasserstoffreste mit 1 bis 18 Kohlenstoffatom(en), wobei der Methyl-, Ethyl-, Vinyl-, n-Propyl-, n-Octyl-, n-Dodecyl-, n-Octadecyl- und Phenylrest besonders bevorzugt sind.

Falls es sich bei den erfindungsgemäßen Organosiliciumverbindungen um Organopolysiloxane handelt, haben mindestens 50%, besonders bevorzugt mindestens 90%, aller Reste R die Bedeutung von Methyl- oder Phenylresten.

Beispiele für Reste R¹ sind die für Rest R angegebenen Beispiele. Bevorzugt handelt es sich bei Rest R¹ um Wasserstoffatom oder einen Alkylrest mit 1 bis 8 Kohlenstoffatom(en), der mit Amino- oder Hydroxygruppen 5 substituiert sein kann, wobei Wasserstoffatom, der Methyl-, Ethyl-, Propyl und Butylrest besonders bevorzugt sind.

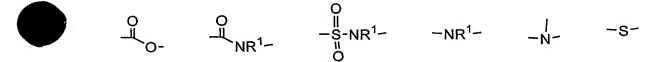
Beispiele für Rest X sind Chloratom, die OH-Gruppe, Alkoxyreste, wie der Methoxy-, Ethoxy-, n-Propoxy-, i-Propoxy-10 ,1-Butoxy-, 2-Butoxy, 1-Pentyloxy, 1-Hexyloxy-, 1-Octyloxy-, 2-Octyloxy-, i-Octyloxy-, 1-Decyloxy-, 1-Dodecyloxy-, Myristyloxy-, Cetyloxy- oder Stearyloxyrest, Quatfunktionelle Reste, wie $-(CH₂)₃-N(CH₃)₃⁺, -(CH₂)₃-{N(CH₃)₂C₁₃H₂₇}⁺,$ $-(CH₂)₃-{N(CH₃)₂-(CH₂)₂-N(CH₃)₃}²⁺,$ $-(CH_2)_3-\{N(CH_2CH_2)_3N\}^+$, $-(CH_2)_3-NH-CH_2-CH(OH)_3-CH_2-N(CH_3)_3^+$, $-(CH₂)₃-N{CH₂-CH(OH)-CH₂-N(CH₃)₃}₂²⁺,$ -(CH₂)₃-NH-(CH₂)₂-NH-CH₂-CH(OH)-CH₂-N(CH₃)₃+, $-(CH_2)_3-[N\{CH_2-CH(OH)-CH_2-N(CH_3)_3\}-(CH_2)_2-N\{CH_2-CH(OH)-CH(OH)-CH_2-CH(OH)-CH_2-CH(OH)-CH(OH)-CH_2-CH(OH)-CH(OH)-CH_2-CH(OH)-CH(OH)-CH_2-CH(OH)-CH(OH)-CH(OH)-CH_2-CH(OH)-CH(OH)$ 20 $N(CH_3)_3\}_2]^{3+}$ -(CH₂)₃-NH-C(O)-CH₂-N(CH₃)₂C₁₈H₃₇⁺,-(CH₂)₃-O-CH₂-CH(OH)-CH₂-N(CH₃)₃⁺,-(CH₂)₃-O-CH₂-CH(OH)-CH₂-N(CH₂CH₃)₃⁺,-(CH₂)₁₀-C(O)-NH-(CH₂)₃-N(CH₃)₃⁺,-(CH₂)₁₀-C(O)-NH-(CH₂)₃-N(CH₃)₂-CH₂-C₆H₅⁺,25 $-(CH_2)_{10}-C(O)-NH-(CH_2)_3-N(CH_3)_2^+-CH_2-COO^$ einschließlich der zur Kompensation der kationischen Ladung notwendigen Anionen, sowie die für Rest R genannten Reste.

Bevorzugt handelt es sich bei Rest X um Chloratom, den Rest A', den Rest $-OR^1$ mit R^1 gleich der obengenannten Bedeutung, einen Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 40 Kohlenstoffatom(en), der gegebenenfalls durch Einheiten -C(O)-, -C(O)O-, $-C(O)NR^1-$, -O- C(O)O-, $-O-C(O)NR^1-$, $-NR^1-C(O)-NR^1-$, $-NR^1-$, $-(NR^1_2)^+-$, -O-, -S-,

=N- unterbrochen und mit Hydroxy-, Mercapto-, Amin-, Ammonium-, Carbonyl-, Carboxyl- oder Oxiranylgruppen substituiert sein kann, oder einen Rest der allgemeinen Formel

5
$$-R^2 - \{ [CH_2CH_2O]_e - [C_3H_6O]_f - [(CH_2)_4O]_g - R^3 \}_{x-1}$$
 (V),

wobei R^2 einen zweiwertigen, dreiwertigen oder vierwertigen organischen Rest mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen bedeutet, der durch Einheiten -O-, $-NR^1$ -, $-(NR^1_2)^+$ - unterbrochen sein kann und der durch eine oder mehrere Gruppen der Formeln



substituiert ist, x entsprechend der Wertigkeit von Rest R² 2,
15 3 oder 4 ist, R³ ein Wasserstoffatom oder einen gegebenenfalls
mit einer Gruppe -C(O)-, -NR¹-, -NR¹2 oder -(NR¹2)*substituierten Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 20
Kohlenstoffatom(en) darstellt, und e, f, g jeweils unabhängig
voneinander 0 oder eine ganze Zahl von 1-200 ist, mit der
20 Maßgabe, dass die Summe e+f+g ≥ 1 ist.

Besonders bevorzugt handelt es sich bei Rest X um Chloratom, den Rest A', den Hydroxy-, den Methoxy- und den Ethoxyrest, den Vinylrest, einen organischen Rest mit 1 bis 18

- 25 Kohlenstoffatom(en) ausgewählt aus der Gruppe:
 - aliphatischer Kohlenwasserstoffrest
 - aromatischer, gegebenenfalls substituierter

Kohlenwasserstoffrest

- Carbinolfunktioneller Rest
- 30 Carboxy- oder Anhydridfunktioneller Rest
 - epoxyfunktioneller Rest
 - amidierter aminofunktioneller Rest
 - Kohlenwasserstoffrest mit quartärer Stickstoffgruppe oder einen Rest der allgemeinen Formel (V).

Insbesondere bevorzugt sind Reste X gleich Chloratom, Rest A', Hydroxy-, Methoxy- oder Ethoxyrest, Vinylrest, Methyl-, Ethyl-, n-Propyl-, n-Octyl-, n-Dodecyl- oder n-Octadecylrest,

- Phenylrest, 2-Methyl-2-phenyl-ethyl-rest, 3-Hydroxpropylrest, 3-Hydroxy-3-methyl-1-butenylrest, 3-(ortho-Hydroxyphenyl)-propylrest, Eugenolrest, 2-Carboxy-ethyl-, 3-Carboxy-propyl-, 4-Carboxy-butyl-, 10-Carboxy-decyl-, 3-(2,5-Dioxotetra-hydrofuranyl)-propyl-, 3-(Ethan-1,2-dicarbonsäure)-propyl-,
- 3-Acryloxy-propyl-, 3-Methacryloxy-propyl- oder
 Undecensäuretrimethylsilylesterrest,

$$H_3C$$
 O CH_2 O CH_2 O O CH_2 O

15 $-(CH_2)_3-NH-C(O)-CH_3$, $-(CH_2)_3-N(cyclo-C_6H_{11})-C(O)-CH_3$, $-(CH_2)_3-N\{C(O)-CH_3\}-(CH_2)_3-NH-C(O)-CH_3$, oder Rest der allgemeinen Formel (V).

Beispiele für Rest R^2 sind 20 $-(CH_2)_2-O-$, $-(CH_2)_3-O-$, $-(CH=CH)-CH_2-O-$,

- $-(CH_2)_3-O-CH_2-CH(OH)_-CH_2-O-, -(CH_2)_3-O-C(O)_-(CH_2)_2-NH-,$
- $-(CH_2)_3-NH-CH_2-CH(OH)-CH_2-O-, -(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH(OH)-CH_2-O-\}_2$
- 25 $-(CH_2)_3-N(cyclo-C_6H_{11})-CH_2-CH(OH)-CH_2-O-$
 - $-(CH_2)_3-NH-(CH_2)_3-NH-CH_2-CH(OH)-CH_2-O-$
 - $-(CH_2)_3-NH-(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH(OH)-CH_2-O-\}_2$,
 - $-(CH_2)_3-N\{CH_2-CH(OH)-CH_2-O-\}-(CH_2)_3-NH-CH_2-CH(OH)-CH_2-O-$
 - $-(CH_2)_3-N\{CH_2-CH(OH)-CH_2-O-\}-(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH(OH)-CH_2-O-\}_2$
- $-(CH_2)_3-NH-CH_2-C(O)_{O-O-}, -(CH_2)_3-N\{-CH_2-C(O)_{O-O-}\}_2,$
 - $-(CH_2)_3-N(cyclo-C_6H_{11})-CH_2-C(O)-O-$
 - -(CH₂)₃-NH-(CH₂)₃-NH-CH₂-C(O)-O-,
 - $-(CH_2)_3-NH-(CH_2)_3-N\{-CH_2-C(O)-O-\}_2$,

```
-(CH_2)_3-N\{CH_2-C(O)-O-\}-(CH_2)_3-NH-CH_2-C(O)-O-
     -(CH_2)_3-N\{CH_2-C(O)-O-\}-(CH_2)_3-N\{-CH_2-C(O)-O-\}_2,
     -(CH_2)_3-NH-CH_2-C(O)-NH-, -(CH_2)_3-N\{-CH_2-C(O)-NH-\}_2,
     -(CH_2)_3-N(cyclo-C_6H_{11})-CH_2-C(O)-NH-
    -(CH_2)_3-NH-(CH_2)_3-NH-CH_2-C(O)-NH-,
     -(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-NH-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-N{-CH<sub>2</sub>-C(O)-NH-}<sub>2</sub>,
     -(CH_2)_3-N\{CH_2-C(O)-NH-\}-(CH_2)_3-NH-CH_2-C(O)-NH-
     -(CH_2)_3-N\{CH_2-C(O)-NH-\}-(CH_2)_3-N\{-CH_2-C(O)-NH-\}_2
     -(CH_2)_3-NH-CH_2-CH_2-C(O)-O-, -(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH_2-C(O)-O-\}_2,
     -(CH_2)_3-N(cyclo-C_6H_{11})-CH_2-CH_2-C(O)-O-
10
     -(CH_2)_3-NH-CH_2-CH(CH_3)-C(O)-O-, -(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH(CH_3)-C(O)-O-\}_2,
     V - (CH_2)_3 - N(cyclo - C_6H_{11}) - CH_2 - CH(CH_3) - C(O) - O_7
     -(CH_2)_3-NH-(CH_2)_3-NH-CH_2-CH_2-C(O)_{-O-}
     -(CH_2)_3-NH-(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH_2-C(O)-O-\}_2,
     -(CH_2)_3-N\{CH_2-CH_2-C(O)-O-\}-(CH_2)_3-NH-CH_2-CH_2-C(O)-O-
15
     -(CH_2)_3-N\{CH_2-CH_2-C(O)-O-\}-(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH_2-C(O)-O-\}_2
     -(CH_2)_3-NH-(CH_2)_3-NH-CH_2-CH(CH_3)-C(O)-O-
     -(CH_2)_3-NH-(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH(CH_3)-C(O)-O-\}_2
     -(CH_2)_3-N\{CH_2-CH(CH_3)-C(O)-O-\}-(CH_2)_3-NH-CH_2-CH(CH_3)-C(O)-O-
     -(CH_2)_3-N\{CH_2-CH(CH_3)-C(O)-O-\}-(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH(CH_3)-C(O)-O-\}_2
20
     -(CH_2)_3-NH-CH_2-CH_2-C(O)-NH-, -(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH_2-C(O)-NH-\}_2,
     -(CH_2)_3-N(cyclo-C_6H_{11})-CH_2-CH_2-C(O)-NH-
     -(CH_2)_3-NH-CH_2-CH(CH_3)-C(O)-NH-
     -(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH(CH_3)-C(O)-NH-\}_2,
25
     -(CH_2)_3-N(cyclo-C_6H_{11})-CH_2-CH(CH_3)-C(O)-NH-
     -(CH_2)_3-NH-(CH_2)_3-NH-CH_2-CH_2-C(O)-NH-
     -(CH_2)_3-NH-(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH_2-C(O)-NH-\}_2,
     -(CH_2)_3-N\{CH_2-CH_2-C(O)-NH-\}-(CH_2)_3-NH-CH_2-CH_2-C(O)-NH-
     -(CH_2)_3-N\{CH_2-CH_2-C(O)-NH-\}-(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH_2-C(O)-NH-\}_2
     -(CH_2)_3-NH-(CH_2)_3-NH-CH_2-CH(CH_3)-C(O)-NH-
30
     -(CH_2)_3-NH-(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH(CH_3)-C(O)-NH-\}_2,
     -(CH_2)_3-N\{CH_2-CH(CH_3)-C(O)-NH-\}-(CH_2)_3-NH-CH_2-CH(CH_3)-C(O)-NH-
     -(CH_2)_3-N\{CH_2-CH(CH_3)-C(O)-NH-\}-(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH(CH_3)-C(O)-NH-\}_2
     -(CH_2)_3-S-CH_2-CH(OH)-CH_2-O-, -(CH_2)_3-S-CH_2-CH_2-C(O)-O-,
35
     -(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-S-CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)-C(O)-O-,
```

$$- (CH_2)_3 - S - CH_2 - CH_2 - C(O) - NH -, - (CH_2)_3 - S - CH_2 - CH(CH_3) - C(O) - NH -, \\ - (CH_2)_2 - C(O)O -, - CH_2 - CH(CH_3) - C(O)O -, \\ - (CH_2)_3 - C(O)O -, - (CH_2)_{10} - C(O)O -, \\ - (CH_2)_2 - C(O)NH -, - CH_2 - CH(CH_3) - C(O)NH -, - (CH_2)_3 - C(O)NH -, \\ - (CH_2)_{10} - C(O)NH -,$$

Bevorzugt handelt es sich bei Rest R^2 um $-(CH_2)_2-O-$, $-(CH_2)_3-O-$, $-(CH=CH)_2-O-$,

 $-(CH_2)_3-O-CH_2-CH(OH)-CH_2-O-$, $-(CH_2)_3-S-CH_2-CH(OH)-CH_2-O-$,

15 $-(CH_2)_3-NH-CH_2-CH(OH)_-CH_2-O-, -(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH(OH)_-CH_2-O-\}_2$,

 $-(CH_2)_3-NH-(CH_2)_3-NH-CH_2-CH(OH)-CH_2-O-,$

 $-(CH_2)_3-NH-(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH(OH)-CH_2-O-\}_2$,

 $-(CH_2)_3-N\{CH_2-CH(OH)-CH_2-O-\}-(CH_2)_3-NH-CH_2-CH(OH)-CH_2-O-$

 $-(CH_2)_3-N\{CH_2-CH(OH)-CH_2-O-\}-(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH(OH)-CH_2-O-\}_2$

 $-(CH_2)_3-NH-CH_2-CH_2-C(O)-O-, -(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH_2-C(O)-O-\}_2,$

-(CH₂)₃-NH-(CH₂)₃-NH-CH₂-CH₂-C(O)-O-,

 $-(CH₂)₃-NH-(CH₂)₃-N{-CH₂-CH₂-C(O)-O-}₂,$

 $-(CH_2)_3-N\{CH_2-CH_2-C(O)-O-\}-(CH_2)_3-NH-CH_2-CH_2-C(O)-O-$

 $-(CH_2)_3-N\{CH_2-CH_2-C(O)-O-\}-(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH_2-C(O)-O-\}_2$

 $-(CH_2)_3-NH-CH_2-CH_2-C(O)-NH-, -(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH_2-C(O)-NH-\}_2$

-(CH₂)₃-NH-(CH₂)₃-NH-CH₂-CH₂-C(O)-NH-,

 $-(CH₂)₃-NH-(CH₂)₃-N{-CH₂-CH₂-C(O)-NH-}₂,$

 $-(CH_2)_3-N\{CH_2-CH_2-C(O)-NH-\}-(CH_2)_3-NH-CH_2-CH_2-C(O)-NH-$

 $-(CH_2)_3-N\{CH_2-CH_2-C(O)-NH-\}-(CH_2)_3-N\{-CH_2-CH_2-C(O)-NH-\}_2$

 $-(CH_2)_3-S-CH_2-CH_2-C(O)-O-$, $-(CH_2)_3-S-CH_2-CH(CH_3)-C(O)-O-$,

 $-(CH_2)_2-C(O)O-$, $-CH_2-CH(CH_3)-C(O)O-$, $-(CH_2)_3-C(O)O-$,

$$-(CH_2)_{10}-C(O)O-$$
,
 $-(CH_2)_2-C(O)NH-$, $-CH_2-CH(CH_3)-C(O)NH-$, $-(CH_2)_3-C(O)NH-$,
 $-(CH_2)_{10}-C(O)NH-$,

Besonders bevorzugt handelt es sich bei Rest R^2 um $-(CH_2)_2-O-$, $-(CH_2)_3-O-$, $-(CH=CH)-CH_2-O-$,

10

 $-(CH_2)_3-O-CH_2-CH(OH)-CH_2-O-$, $-(CH_2)_3-S-CH_2-CH(OH)-CH_2-O-$,

 $-(CH_2)_2-C(O)O-$, $-CH_2-CH(CH_3)-C(O)O-$, $-(CH_2)_3-C(O)O-$,

 $-(CH_2)_{10}-C(O)O-$

15 $-(CH_2)_2-C(O)NH-$, $-CH_2-CH(CH_3)-C(O)NH-$, $-(CH_2)_3-C(O)NH-$,

-(CH₂)₁₀-C(O)NH-,

-(CH₂)₃-S-CH₂-CH₂-C(O)-O-,

Beispiele für Rest R³ sind Wasserstoffatom, Alkylreste, wie der Methyl-, Ethyl-, n-Propyl-, i-Propyl-, 1-Butyl-, 1-Pentyl-, 1-Hexyl-, 1-Octyl-, 2-Octyl-, i-Octyl-, 1-Decyl-, 1-Dodecyl-,

25 Myristyl-, Cetyl- oder Stearylrest, Acylreste, wie der Formyl-, Acetyl-, Acryloyl- oder Methacryloylrest, oder Quatfunktionelle Reste, wie die Reste

Bevorzugte Reste R³ sind Wasserstoffatom, der Methyl-, Ethyl-, n-Propyl-, i-Propyl-,1-Butyl-, 1-Pentyl-, 1-Hexyl-, 1-Octyl-, 2-Octyl-, i-Octyl-, 1-Decyl-, 1-Dodecyl-, Myristyl-, Cetyl- oder Stearylrest, der Formyl-, Acetyl- oder Acryloylrest, wobei Wasserstoffatom, der Methylrest, der 1-Butylrest, der Myristyl-, Cetyl- oder Stearylrest sowie der Acetyl- oder Acryloylrest besonders bevorzugt sind.

- Beispiele für Rest Y¹ sind Alkylenreste, wie der Methylen-,
 Ethylen-, Propylen-, 2-Methyl-propylen-, Butylen-, Pentylen-,
 Hexylen-, Heptylen-, Octylen-, Nonylen-, Undecylen- und
 Heptadecylenrest; cyclische und polycyclische Alkylenreste, wie

 2. B. der Cyclohexylen-, Methylcyclohexylen-,
 Dimethylcyclohexylen- und Norbornylenrest; ungesättigte
 Alkylenreste, wie der Ethenylen-, 1-Propenylen-, 1-Butenylenund 2-Butenylenrest; ether- und polyetherfunktionelle
 Alkylenreste; veresterte und amidierte Hydroxyalkylen-,
 Mercaptoalkylen- und Aminoalkylenreste; sowie Alkylenreste,
- welche durch eine Kohlensäurederivatgruppe, wie

 Kohlensäureester-, Urethan- oder Harnstoffgruppe, unterbrochen sind.
- Bevorzugt handelt es sich bei Rest Y¹ um einen zwei- oder mehrwertigen, vorzugsweise zwei bis zehnwertigen, bevorzugt zwei bis vierwertigen, Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 18 Kohlenstoffatom(en), der gegebenenfalls durch Einheiten -C(O)-, -C(O)O-, -C(O)NR¹-, -O-C(O)O-, -O-C(O)NR¹-, -NR¹-C(O)-NR¹-, -O-, -S-, =N- unterbrochen und mit Hydroxy-, Alkoxy-, Mercaptoalkyl-, Carbonyl-, Carboxyl- oder Oxiranylgruppen substituiert sein kann, oder um einen Rest der Formel

$$-R^{2}-\{ [CH_{2}CH_{2}O]_{e}-[C_{3}H_{6}O]_{f}-[(CH_{2})_{4}O]_{g}-\}_{x-1}$$
 (VI),

wobei R^2 , e, f, g und x die oben dafür angegebene Bedeutung besitzen.

Besonders bevorzugt handelt es sich bei Rest Y¹ um den Ethylen-, Propylen-, 2-Methyl-propylen-, Butylen-, Pentylen-, Nonylen- und Undecylenrest, die Reste

15 einen Rest der Formel

30

$$-R^4 - (Z - CH_2CH_2)_z - Z' - R^4 - (VII),$$

wobei die Reste R⁴ gleich oder verschieden sein können und

zweiwertiger Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 10 (bevorzugt 1

bis 6) Kohlenstoffatomen bedeutet, Z gleich -O- oder -NR⁵-, mit

R⁵ gleich Rest der Formel -C(O)-(CH₂)_h-H, mit h ≥ 1 (bevorzugt

1-6, besonders bevorzugt 1-3), ist, Z' die Gruppierung -O
C(O)-, -NH-C(O)-, -O-C(O)O-, -NH-C(O)O- oder -NH-C(O)NH-,

bevorzugt -O-C(O)-, -NH-C(O)-, -NH-C(O)O- oder -NH-C(O)NH-,

darstellt, und z eine ganze Zahl von 0 bis 4 (bevorzugt 0 oder

1) ist,

und einen Rest der Formel (VI).

Vorzugsweise ist y entsprechend der Wertigkeit von Y^1 eine ganze Zahl von 2 bis 10, bevorzugt 2 bis 4.

10

Bevorzugt handelt es sich bei Rest Y² um Wasserstoffatom oder einen einwertigen Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 100 Kohlenstoffatom(en), der gegebenenfalls durch Einheiten -C(O), -C(O)O, $-C(O)NR^1$, -O, $-C(O)NR^1$

Bevorzugt handelt es sich bei Rest Y³ um Wasserstoffatom oder 15 einen einwertigen Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 100 Kohlenstoffatom(en), der gegebenenfalls durch Einheiten -C(O)-, -C(0)O-, $-C(0)NR^{1}-$, $-O-C(0)NR^{1}-$, $-NR^{1}-C(0)-NR^{1}-$, -O-, -S-, =Nunterbrochen und mit Hydroxy-, Alkoxy-, Mercaptoalkyl-, 20 Carbonyl-, Carboxyl- oder Oxiranylgruppen substituiert sein kann. Besonders bevorzugt handelt es sich um Wasserstoffatom oder einen einwertigen Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 18 Kohlenstoffatom(en), der gegebenenfalls durch Einheiten -C(O)-, $^{\prime}$ -C(0)0-, -C(0)NR 1 -, -O-C(0)NR 1 -, -NR 1 -C(0)-NR 1 -, -O-, -S-, =Nunterbrochen und mit Hydroxy-, Alkoxy-, Mercaptoalkyl-, 25 Carbonyl-, Carboxyl- oder Oxiranylgruppen substituiert sein kann. Insbesondere bevorzugt ist Wasserstoffatom.

Als Mediator wird vorzugsweise mindestens eine Verbindung

30 ausgewählt aus der Gruppe der aliphatischen,
cycloaliphatischen, heterocyclischen oder aromatischen

Verbindungen, die mindestens eine N-Hxdroxy-, Oxim-, Nitroso-,
N-Oxyl- oder N-Oxi-Funktion enthält.

Beispiele für solche Verbindungen sind die im Folgenden genannten Verbindungen der Formel (VIII) bis (XLII).

Vorzugsweise werden die Mediatoren ausgewählt aus der Gruppe stabiler <u>Nitroxyl-Radikale (Nitroxide)</u> - d.h. die freien Radikale können in reiner Form erhalten, charakterisiert und aufbewahrt werden - der allgemeinen Formeln (VIII), (IX) und (X)

wobei

5

Ar einbindiger homo- oder heteroaromatischer ein- oder 15 zweikerniger Rest bedeutet und wobei dieser aromatische Rest durch einen oder mehrere, gleiche oder verschiedene Reste R11, ausgewählt aus der Gruppe Halogen-, Formyl-, Cyano-, Carbamoyl-, Carboxy-, Ester oder Salz des Carboxyrests, Sulfonorest, Ester oder Salz des Sulfonorests, 20 Sulfamoyl-, Nitro-, Nitroso-, Amino-, Phenyl-, Aryl-C1-C5-Alkyl-, $C_1-C_{12}-Alkyl-$, $C_1-C_5-Alkoxy-$, $C_1-C_{10}-Carbonyl-$, $Carbonyl-C_1-C_6-$ Alkyl-, Phospho-, Phosphono-, Phosphonooxyrest, Ester oder Salz des Phosphonooxyrests, substituiert sein können und wobei Phenyl-, Carbamoyl- und Sulfamoylreste unsubstituiert 25 oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R¹² substituiert sein können, der Aminorest ein- oder zweifach mit R¹² substituiert sein kann und die Aryl- C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_{12} -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C₁-C₁₀-Carbonyl-, Carbonyl-C₁-C₆-Alkyl-Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt sein können und mit 30 einem Rest R¹² ein- oder mehrfach substituiert sein können, wobei

20

R¹² ein- oder mehrfach vorhanden sein kann und gleich oder verschieden ist und Hydroxy-, Fomyl-, Cyano-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Carbamoyl-, Sulfono-, Sulfamoyl-, Nitro-, Nitroso-, Amino-, Phenyl-, C₁-C₅-Alkyl-, C₁-C₅-Alkylcarbonylrest bedeutet,

R¹⁰ gleich oder verschieden ist und Halogen-, Hydroxy-,
Mercapto-, Formyl-, Cyano-, Carbamoyl-, Carboxyrest, Ester oder
Salz des Carboxyrests, Sulfonorest, Ester oder Salz des
Sulfonorests, Sulfamoyl-, Nitro-, Nitroso-, Amino-, Phenyl-,
Aryl-C₁-C₅-Alkyl-, C₁-C₁₂-Alkyl-, C₁-C₅-Alkoxy-, C₁-C₁₀-Carbonyl-,
Carbonyl-C₁-C₆-Alkyl-, Phospho-, Phosphono-, Phosphonooxyrest,
Ester oder Salz des Phosphonooxyrests, bedeutet, und R¹⁰ im Fall
bicyclischer stabiler Nitroxylradikale (Struktur X) auch

Wasserstoffbedeuten kann, wobei die Carbamoyl-, Sulfamoyl-, Amino-, Mercapto- und Phenylreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R¹³ substituiert sein können,

die Aryl- C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_{12} -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_{10} -Carbonyl- und Carbonyl- C_1 - C_6 -Alkyl-Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt sein können und mit einem Rest R^{13} ein- oder mehrfach substituiert sein können, wobei

R¹³ gleich oder verschieden ist und Hydroxy-, Formyl-, Cyano-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Carbamoyl-, Sulfono-, Sulfamoyl-, Nitro-, Nitroso-, Amino, Phenyl, C₁-C₅-Alkyl-, C₁-C₅-Alkoxy-, C₁-C₅-Alkylcarbonylrest bedeutet

und je zwei Reste R¹² oder R¹³ paarweise über eine Brücke

30 [-CR¹⁴R¹⁵-]_i mit i gleich 0,1,2,3 oder 4 verknüpft sein können,
wobei

 R^{14} und R^{15} gleich oder verschieden sind und Halogen-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Carbamoyl-, Sulfamoyl-, Phenyl, Benzoyl-, C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_5 -

35 Alkylcarbonylrest bedeuten und eine oder mehrere nicht

benachbarte Gruppen [$-CR^{14}R^{15}-$] durch Sauerstoff, Schwefel oder einen ggf. mit $C_1-C_5-Alkyl$ -substituierten Iminorest und zwei benachbarte Gruppen [$-CR^{14}R^{15}-$] durch eine Gruppe [$-CR^{14}=CR^{15}-$], [$-CR^{14}=N-$] oder [$-CR^{14}=N$ (O)-] ersetzt sein können.

Als Mediatoren bevorzugt sind Nitroxyl-Radikale der allgemeinen Formeln (XI) und (XII)

wobei

5 .

10

15

25

 R^{16} gleich oder verschieden ist und Phenyl-, Aryl- C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_{12} -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_{10} -Carbonyl- und Carbonyl- C_1 - C_6 -Alkyl-Rest bedeutet, wobei die Phenylreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit

einem Rest R^{18} substituiert sein können, und die Aryl- C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_{12} -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_{10} -Carbonyl- und Carbonyl- C_1 - C_6 -Alkyl-Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt sein können und mit einem Rest R^{18} ein- oder mehrfach substituiert sein können, wobei

 R^{18} ein- oder mehrfach vorhanden sein kann und gleich oder verschieden ist und Hydroxy-, Formyl-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Carbamoyl-, Sulfono-, Sulfamoyl-, Nitro-, Nitroso-, Amino, Phenyl-, Benzoyl-, C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkylcarbonyl-Rest bedeutet,

R¹⁷ gleich oder verschieden ist und ein Wasserstoffatom oder
30 Hydroxy-, Mercapto-, Formyl-, Cyano-, Carbamoyl-, Carboxyrest,
Ester oder Salz des Carboxyrests, Sulfonorest, Ester oder Salz
des Sulfonorests, Sulfamoyl-, Nitro-, Nitroso-, Amino-, Phenyl-

- , Aryl- C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_{12} -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_{10} -Carbonyl- und Carbonyl- C_1 - C_6 -Alkyl-Rest, Phospho-, Phosphonoxyrest, Ester oder Salz des Phosphonooxyrests bedeutet, wobei
- die Carbamoyl-, Sulfamoyl-, Amino-, Mercapto- und Phenylreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R¹² substituiert sein können,
 - und die Aryl- C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_{12} -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_{10} -Carbonyl- und Carbonyl- C_1 - C_6 -Alkyl-Reste gesättigt oder
- ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt sein können und mit einem Rest R^{12} ein- oder mehrfach substituiert sein können, und eine $[-CR^{17}R^{17}-]$ -Gruppe durch Sauerstoff, einen ggf. mit C_1-C_5 -Alkylsubstituierten Iminorest, einen (Hydroxy)iminorest, eine Carbonylfunktion oder eine ggf. mit R^{12} mono- oder
- disubstituierten Vinylidenfunktion ersetzt sein kann, und zwei benachbarte Gruppen $[-CR^{17}R^{17}-]$ durch eine Gruppe $[-CR^{17}=CR^{17}-]$, $[-CR^{17}=N-]$ oder $[-CR^{17}=N(0)-]$ ersetzt sein können.
- Beispiele für Verbindungen der allgemeinen Formeln (XI) und (XII), die als Mediatoren eingesetzt werden können, sind 2,2,6,6-Tetramethyl-piperidin-1-oxyl (TEMPO), 4-Hydroxy-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,
 - 4-Amino-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,
 - 4-0xo-2,2,6,6-tetra-methyl-piperidin-1-oxyl,
- 4-Acetoxy-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,
 - 4-Acetamido-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,
 - 4-(Ethoxyfluorphosphinyloxy)-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,
 - 4-(Isothiocyanato)-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,
- 4-Maleimido-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,
 - 4-Benzoyloxy-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,
 - 4-(4-Nitrobenzoyloxy)-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,
 - 4-(Phosphonooxy)-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,
 - 4-Cyano-2, 2, 6, 6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,
- 35 3-Carbamoyl-2,2,5,5-tetramethyl-3-pyrrolin-1-oxyl,

```
4-Phenyl-2,2,5,5-tetramethyl-3-imidazolin-3-oxid-1-oxyl,
4-Carbamoyl-2,2,5,5-tetramethyl-3-imidazolin-3-oxid-1-oxyl,
4-Phenacyliden-2,2,5,5-tetramethyl-imidazolidin-1-oxyl,
3-(Aminomethyl)-2,2,5,5-tetramethyl-pyrrolidin-N-oxyl,
3-Carbamoyl-2,2,5,5-tetramethyl-pyrrolidin-N-oxyl,
3-Carboxy- 2,2,5,5-tetramethyl-pyrrolidin-N-oxyl,
3-Cyano-2,2,5,5-tetramethyl-pyrrolidin-N-oxyl,
3-Maleimido-2,2,5,5-tetramethyl-pyrrolidin-N-oxyl,
3-(4-Nitrophenoxycarbonyl)-2,2,5,5-tetramethyl-pyrrolidin-N-oxyl,
oxyl.
```

In einer besonderen Ausführungsform können die NitroxylRadikale der allgemeinen Formeln (XI) und (XII) auch über einen
oder mehrere Reste R¹⁷ mit einer polymeren Struktur verknüpft

15 sein. In der Literatur ist eine Vielzahl solcher
polymergebundenen Nitroxyl-Radikale beschrieben (vgl. z. B. die
in EP 1302 456 Al, S.4 Zeile 39 bis 43, zitierte Literatur).
Beispiele sind PIPO (polymer immobilised piperidinyloxyl),
SiO₂-geträgertes TEMPO, Polystyrol- und Polyacrylsäure20 geträgertes TEMPO.

Als Mediatoren der allgemeinen Formeln (XI) und (XII) werden bevorzugt 2,2,6,6-Tetramethyl-piperidin-1-oxyl (TEMPO), 25 4-Hydroxy-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl, 4-Amino-2, 2, 6, 6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl, 4-0xo-2, 2, 6, 6-tetra-methyl-piperidin-1-oxyl, 4-Acetoxy-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl, 4-Acetamido-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl, 4-(Isothiocyanato)-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl, 30 4-Maleimido-2, 2, 6, 6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl, 4-Benzoyloxy-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl, 4-(4-Nitrobenzoyloxy)-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl, 4-(Phosphonooxy)-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl, 4-Cyano-2, 2, 6, 6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl, 35

3-Carbamoyl-2,2,5,5-tetramethyl-3-pyrrolin-1-oxyl,
4- Phenyl-2,2,5,5-tetramethyl-3-imidazolin-3-oxid-1-oxyl,
4-Carbamoyl-2,2,5,5-tetramethyl-3-imidazolin-3-oxid-1-oxyl,
4-Phenacyliden-2,2,5,5-tetramethyl-imidazolidin-1-oxyl,
PIPO (polymer immobilised piperidinyloxyl).

Als Mediatoren der allgemeinen Formeln (XI) und (XII) sind besonders bevorzugt

2,2,6,6-Tetramethyl-piperidin-1-oxyl (TEMPO),

10 4-Hydroxy-2, 2, 6, 6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,

4-Amino-2, 2, 6, 6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,

4-Acetoxy-2, 2, 6, 6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,

4-Benzoyloxy-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl und PIPO (polymer immobilised piperidinyloxyl).

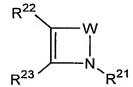
15

20

5

Ebenfalls vorzugsweise eingesetzt werden Mediatoren aus der Gruppe der Verbindungen der allgemeinen Formeln (XIII), (XIV), (XV) und (XVI), von denen die Mediatoren der allgemeinen Formeln (XIV), (XV) und (XV) bevorzugt, die Verbindungen der Formel (XV) und (XVI) besonders bevorzugt sind.

Verbindungen der allgemeinen Formel (XIII) sind:



(XIII)

25

wobei W für eine der folgenden Gruppen steht: [-N=N]-, $[-N=CR^{24}-]_j$, $[-CR^{24}=N-]_j$, $[-CR^{25}=CR^{26}-]_j$,



oder

30

und j gleich 1 oder 2 ist,

wobei die Reste R²¹ bis R²⁶ gleich oder verschieden sein können und unabhängig voneinander eine der folgenden Gruppen darstellen können: Wasserstoff, Halogen, Hydroxy, Formyl, Carboxy sowie Salze und Ester davon, Amino, Nitro, C₁-C₁₂-Alkyl, C₁-C₆-Alkyloxy, Carbonyl-C₁-C₆-alkyl, Phenyl, Sulfono, Ester und Salze davon, Sulfamoyl, Carbamoyl, Phospho, Phosphono, Phosphonooxy und deren Salze und Ester, wobei die Amino-, Carbamoyl- und Sulfamoyl-Gruppen der Reste R²¹ bis R²⁶ weiterhin unsubstituiert oder ein- oder zweifach mit Hydroxy, C₁-C₃-Alkyl, C₁-C₃-Alkoxy substituiert sein können,

und wobei die Reste R^{22} und R^{23} eine gemeinsame Gruppe -B-bilden können und -B- dabei eine der folgenden Gruppen repräsentiert: $[-CR^{27}=CR^{28}-CR^{29}=CR^{30}-]$ oder $[-CR^{30}=CR^{29}-CR^{28}=CR^{27}-]$.

Die Reste R²⁷ bis R³⁰ können gleich oder ungleich sein und 15 unabhängig voneinander eine der folgenden Gruppen darstellen: Wasserstoff, Halogen, Hydroxy, Formyl, Carboxy sowie Salze und Ester davon, Amino, Nitro, C₁-C₁₂-Alkyl, C₁-C₆-Alkyloxy, Carbonyl-C₁-C₆-alkyl, Phenyl, Sulfono, Ester und Salze davon, Sulfamoyl, Carbamoyl, Phospho, Phosphonooxy und 20 deren Salze und Ester, wobei die Amino-, Carbamoyl- und Sulfamoyl-Gruppen der Reste R²⁷ bis R³⁰ weiterhin unsubstituiert oder ein- oder zweifach mit Hydroxy, C₁-C₃-Alkyl, C₁-C₃-Alkoxy substituiert sein können, und wobei die C₁-C₁₂-Alkyl-, C₁-C₆-Alkyloxy-, Carbonyl-C₁-C₆-alkyl-, Phenyl-, Aryl-Gruppen der 25 Reste R^{27} bis R^{30} unsubstituiert oder weiterhin ein- oder mehrfach mit dem Rest R31 substituiert sein können und wobei der Rest R³¹ eine der folgenden Gruppen darstellen kann: Wasserstoff, Halogen, Hydroxy, Formyl, Carboxy sowie deren Salze und Ester, Amino, Nitro, C₁-C₁₂-Alkyl, C₁-C₆-Alkyloxy, 30 Carbonyl-C₁-C₆-alkyl, Phenyl, Aryl, sowie deren Ester und Salze, wobei die Carbamoyl, Sulfamoyl, Amino-Gruppen des Restes R31 unsubstituiert oder weiterhin ein- oder zweifach mit dem Rest R³² substituiert sein können und wobei der Rest R³² eine der folgenden Gruppen darstellen kann: Wasserstoff, Hydroxy, 35

Formyl, Carboxy, sowie deren Salze und Ester, Amino, Nitro, C_1 - C_{12} -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkyloxy, Carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl, Phenyl, Aryl.

Beispiele für die genannten Verbindungen der allgemeinen Formel (XIII) sind:

1-Hydroxy-1,2,3-triazol-4,5-dicarbonsäure

1-Phenyl-1H-1,2,3-triazol-3-oxid

5-Chlor-1-phenyl-1H-1, 2, 3-triazol-3-oxid

5-Methyl-1-phenyl-1H-1,2,3-triazol-3-oxid

4-(2,2-Dimethylpropanoyl)-1-hydroxy-1H-1,2,3-triazol

4-Hydroxy-2-phenyl-2H-1,2,3-triazol-1-oxid

2,4,5-Triphenyl-2H-1,2,3-triazol-1-oxid

1-Benzyl-1H-1,2,3-triazol-3-oxid

1-Benzyl-4-chlor-1H-1,2,3-triazol-3-oxid

15 1-Benzyl-4-brom-1H-1,2,3-triazol-3-oxid

1-Benzyl-4-methoxy-1H-1,2,3-triazol-3-oxid

Verbindungen der allgemeinen Formel (XIV) sind:

$$R^{28}$$
 R^{29}
 R^{30}
 R^{21}
 R^{30}
 R^{21}
 R^{21}

wobei W für eine der folgenden Gruppen steht: [-N=N]-, $[-N=CR^{24}-]_j$, $[-CR^{24}=N-]_j$, $[-CR^{25}=CR^{26}-]_j$,

und j gleich 1 oder 2 ist.

Die Reste R²¹ und R²⁴ bis R³⁰ können gleich oder ungleich sein 30 und unabhängig voneinander eine der folgenden Gruppen darstellen: Wasserstoff, Halogen, Hydroxy, Formyl, Carboxy

sowie Salze und Ester davon, Amino, Nitro, C₁-C₁₂-Alkyl, C₁-C₆-Alkyloxy, Carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl, Phenyl, Sulfono, Ester und Salze davon, Sulfamoyl, Carbamoyl, Phospho, Phosphono, Phosphonooxy und deren Salze und Ester, wobei die Amino-, Carbamoyl- und Sulfamoyl-Gruppen der Reste R^{21} und R^{24} bis R^{30} weiterhin unsubstituiert oder ein- oder zweifach mit Hydroxy, C1-C3-Alkyl, $C_1-C_3-Alkoxy$ substituiert sein können, und wobei die $C_1-C_{12}-$ Alkyl-, C₁-C₆-Alkyloxy-, Carbonyl-C₁-C₆-alkyl-, Phenyl-, Aryl-, $Aryl-C_1-C_6-alkyl-Gruppen$ der Reste R^{21} und R^{24} bis R^{30} unsubstituiert oder weiterhin ein- oder mehrfach mit dem Rest R³² substituiert sein können und wobei der Rest R³² eine der folgenden Gruppen darstellen kann: Wasserstoff, Halogen, Hydroxy, Formyl, Carboxy sowie deren Salze und Ester, Amino, Nitro, $C_1-C_{12}-Alkyl$, $C_1-C_6-Alkyloxy$, Carbonyl- $C_1-C_6-alkyl$, Phenyl, Aryl, Sulfono, Sulfeno, Sulfino sowie deren Ester und Salze, wobei die Carbamoyl, Sulfamoyl, Amino-Gruppen des Restes R³² unsubstituiert oder weiterhin ein- oder zweifach mit dem Rest R³³ substituiert sein können und wobei der Rest R³³ eine der folgenden Gruppen darstellen kann: Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, Carboxy, sowie deren Salze und Ester, Amino, Nitro, C1-

Beispiele für die genannten Verbindungen der allgemeinen Formel (XIV) sind:

 C_{12} -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkyloxy, Carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl, Phenyl, Aryl.

- 25 A) 1-Hydroxy-benzimidazole, wie z.B.
 - 1-Hydroxybenzimidazol-2-carbonsäure
 - 1-Hydroxybenzimidazol
 - 2-Methyl-1-hydroxybenzimidazol
 - 2-phenyl-1-hydroxybenzimidazol

B) 1-Hydroxyindole, wie z. B.

2-Phenyl-1-hydroxyindol.

Verbindungen der allgemeinen Formel (XV) sind:

30

10

15

$$R^{28}$$
 R^{29}
 N
 $O-R^{34}$
 (XV)

wobei W für eine der folgenden Gruppen steht: [-N=N]-, $[-N=CR^{24}-]_j$, $[-CR^{24}=N-]_j$, $[-CR^{25}=CR^{26}-]_j$,

und j gleich 1 oder 2 ist.

10 Für die Reste R^{27} bis R^{30} und R^{24} bis R^{26} gilt das oben gesagte.

Rest R³⁴ kann sein: Wasserstoff, C₁-C₁₀-Alkyl, C₁-C₁₀-Alkylcarbonyl, sowie deren Salze und Ester, wobei die C₁-C₁₀-Alkyl- und C₁-C₁₀-Alkylcarbonyl-Reste unsubstituiert oder mit einem Rest R³⁵ ein- oder mehrfach substituiert sein können, wobei R³⁵ eine der folgenden Gruppen darstellen kann: Wasserstoff, Halogen, Hydroxy-, Formyl-, Carboxy- sowie Salze und Ester davon, Amino-, Nitro, C₁-C₁₂-Alkyl-, C₁-C₆-Alkyloxy-, Carbonyl-C₁-C₆-alkyl-, Phenyl-, Sulfono-, deren Ester und Salze, Sulfamoyl-, Carbamoyl-, Phospho-, Phosphono-, Phosphonooxy- und deren Salze und Ester, wobei die Amino-, Carbamoyl- und Sulfamoyl-Gruppen des Restes R³⁵ weiterhin unsubstituiert oder ein- oder zweifach mit Hydroxy-, C₁-C₃-Alkyl, C₁-C₃-Alkoxy substituiert sein können.

V

Von den Substanzen der Formel (XV) sind insbesondere Derivate des 1-Hydroxybenzotriazols und des tautomeren Benzotriazol-1-oxides sowie deren Ester und Salze bevorzugt (Verbindungen der Formel (XVI)):

30

25

5

$$R^{28}$$
 R^{29}
 R^{30}
 R^{30}

Die Reste R^{27} bis R^{30} können gleich oder verschieden sein und unabhängig voneinander eine der folgenden Gruppen darstellen: Wasserstoff, Halogen, Hydroxy, Formyl, Carboxy sowie Salze und Ester davon, Amino, Nitro, $C_1-C_{12}-Alkyl$, $C_1-C_6-Alkyloxy$, Carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl, Phenyl, Sulfono sowie Ester und Salze davon, Sulfamoyl, Carbamoyl, Phospho, Phosphono, Phosphonooxy und deren Salze und Ester, wobei die Amino-, Carbamoyl- und Sulfamoyl-Gruppen der Reste \mathbb{R}^{27} bis \mathbb{R}^{30} weiterhin unsubstituiert oder ein- oder zweifach mit Hydroxy, $C_1-C_3-Alkyl$, $C_1-C_3-Alkoxy$ substituiert sein können, und wobei die $C_1-C_{12}-Alkyl-$, C_1-C_6- Alkyloxy-, Carbonyl-C₁-C₆-alkyl-, Phenyl-, Aryl-Gruppen der Reste R²⁷ bis R³⁰ unsubstituiert oder weiterhin ein- oder mehrfach mit dem Rest R^{36} substituiert sein können und wobei der Rest ${\bf R}^{36}$ eine der folgenden Gruppen darstellen kann: Wasserstoff, Halogen, Hydroxy, Formyl, Carboxy sowie deren Salze und Ester, Amino, Nitro, $C_1-C_{12}-Alkyl$, $C_1-C_6-Alkyloxy$, Carbonyl-C1-C6-alkyl, Phenyl, Aryl, Sulfono, Sulfeno, Sulfino sowie deren Ester und Salze, wobei die Carbamoyl-, Sulfamoylund Amino-Gruppen des Restes R36 unsubstituiert oder weiterhin ein- oder zweifach mit dem Rest R³⁷ substituiert sein können und wobei der Rest R^{37} eine der folgenden Gruppen darstellen kann: Wasserstoff, Hydroxy, Formyl, Carboxy, sowie deren Salze und Ester, Amino, Nitro, $C_1-C_{12}-Alkyl$, $C_1-C_6-Alkyloxy$, Carbonyl- C_1- C₆-alkyl, Phenyl, Aryl.

Beispiele für die genannten Verbindungen der allgemeinen Formel (XVI) sind:

25

10

15

20

25

30

A) 1H-Hydroxybenzotriazole, wie z. B. 1-Hydroxybenzotriazol 1-Hydroxybenzotriazol, Natriumsalz. 1-Hydroxybenzotriazol, Kaliumsalz 1-Hydroxybenzotriazol, Lithiumsalz 1-Hydroxybenzotriazol, Ammoniumsalz 1-Hydroxybenzotriazol, Calciumsalz 1-Hydroxybenzotriazol, Magnesiumsalz 1-Hydroxybenzotriazol-6-sulfonsäure 1-Hydroxybenzotriazol-6-sulfonsäure, Mononatriumsalz 1-Hydroxybenzotriazol-6-carbonsäure 1-Hydroxybenzotriazol-6-N-phenylcarboxamid 5-Ethoxy-6-nitro-1-hydroxybenzotriazol 4-Ethyl-7-methyl-6-nitro-1-hydroxybenzotriazol 2,3-Bis-(4-ethoxy-phenyl)-4,6-dinitro-2,3-dihydro-1-hydroxybenzotriazol 2,3-Bis-(2-brom-4-methyl-phenyl)-4,6-dinitro-2,3-dihydro-1hydroxybenzotriazol 2,3-Bis-(4-brom-phenyl)-4,6-dinitro-2,3-dihydro-1-hydroxybenzotriazol 2,3-Bis-(4-carboxy-phenyl)-4,6-dinitro-2,3-dihydro-1-hydroxybenzotriazol 4,6-Bis-(trifluormethyl)-1-hydroxybenzotriazol 5-Brom-1-hydroxybenzotriazol 6-Brom-1-hydroxybenzotriazol 4-Brom-7-methyl-1-hydroxybenzotriazol 5-Brom-7-methyl-6-nitro-1-hydroxybenzotriazol 4-Brom-6-nitro-1-hydroxybenzotriazol 6-Brom-4-nitro-1-hydroxybenzotriazol 4-Chlor-1-hydroxybenzotriazol 5-Chlor-1-hydroxybenzotriazol 6-Chlor-1-hydroxybenzotriazol

35 6-Chlor-5-methyl-1-hydroxybenzotriazol

6-Chlor-5-isopropyl-1-hydroxybenzotriazol

5-Chlor-6-methyl-1-hydroxybenzotriazol

```
4-Chlor-7-methyl-6-nitro-1-hydroxybenzotriazol
    4-Chlor-5-methyl-1-hydroxybenzotriazol
    5-Chlor-4-methyl-1-hydroxybenzotriazol
    4-Chlor-6-nitro-1-hydroxybenzotriazol
    6-Chlor-4-nitro-1-hydroxybenzotriazol
    7-Chlor-1-hydroxybenzotriazol
    6-Diacetylamino-1-hydroxybenzotriazol
    2,3-Dibenzyl-4,6-dinitro-2,3-dihydro-1-hydroxybenzotriazol
    4,6-Dibrom-1-hydroxybenzotriazol
    4,6-Dichlor-1-hydroxybenzotriazol
10
    5,6-Dichlor-1-hydroxybenzotriazol
    4,5-Dichlor-1-hydroxybenzotriazol
    4,7-Dichlor-1-hydroxybenzotriazol
    5,7-Dichlor-6-nitro-1-hydroxybenzotriazol
15
    5,6-Dimethoxy-l-hydroxybenzotriazol
    2,3-Di-[2]naphthyl-4,6-dinitro-2,3-dihydro-1-hydroxybenzo-
    triazol
    4,6-Dinitro-1-hydroxybenzotriazol
    4,6-Dinitro-2,3-diphenyl-2,3-dihydro-1-hydroxybenzotriazol
    4,6-Dinitro-2,3-di-p-tolyl-2,3-dihydro-1-hydroxybenzotriazol
20
    5-Hydrazino-7-methyl-4-nitro-1-hydroxybenzotriazol
    5,6-Dimethyl-1-hydroxybenzotriazol
    4-Methyl-1-hydroxybenzotriazol
    5-Methyl-1-hydroxybenzotriazol
25
    6-Methyl-1-hydroxybenzotriazol
    5-(1-Methylethyl)-1-hydroxybenzotriazol
    4-Methyl-6-nitro-1-hydroxybenzotriazol
    6-Methyl-4-nitro-1-hydroxybenzotriazol
    5-Methoxy-1-hydroxybenzotriazol
30
    6-Methoxy-1-hydroxybenzotriazol
    7-Methyl-6-nitro-1-hydroxybenzotriazol
    4-Nitro-1-hydroxybenzotriazol
    6-Nitro-1-hydroxybenzotriazol
    6-Nitro-4-phenyl-1-hydroxybenzotriazol
35
    5-Phenylmethyl-1-hydroxybenzotriazol
```

```
4-Trifluormethyl-1-hydroxybenzotriazol
   5-Trifluormethyl-1-hydroxybenzotriazol
   6-Trifluormethyl-1-hydroxybenzotriazol
   4,5,6,7-Tetrachlor-1-hydroxybenzotriazol
  4,5,6,7-Tetrafluor-1-hydroxybenzotriazol
   6-Tetrafluorethyl-1-hydroxybenzotriazol
   4,5,6-Trichlor-1-hydroxybenzotriazol
   4,6,7-Trichlor-1-hydroxybenzotriazol
   6-Sulfamido-1-hydroxybenzotriazol
   6-N, N-Diethyl-sulfamido-1-hydroxybenzotriazol
10
   6-N-Methylsulfamido-1-hydroxybenzotriazol
   6-(1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-1-hydroxybenzotriazol
   6-(5,6,7,8-tetrahydroimidazo-[1,5-a]-pyridin-5-yl)-1-hydroxy-
   benzotriazol
   6-(Phenyl-1 H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-1-hydroxybenzotriazol
15
    6-[(5-Methyl-1H-imidazo-1-yl)-phenylmethyl]-1-
   hydroxybenzotriazol
    6-[(4-methyl-1H-imidazo-1-yl)-phenylmethyl]-1-
   hydroxybenzotriazol
   6-[(2-methyl-1H-imidazo-1-yl)-phenylmethyl]-1-
20
   hydroxybenzotriazol
  . 6-(1H-Imidazol-1-yl-phenylmethyl)-1-hydroxybenzotriazol
    5-(1H-lmidazol-1-yI-phenylmethyl)-1-hydroxybenzotriazol
   6-[1-(1H-Imidazol-1-yl)-ethyl]-1-hydroxybenzotriazol mono-
   Hydrochlorid
25
    B) 3H-Benzotriazol-1-oxide, wie z. B.
    3H-Benzotriazol-1-oxid
    6-Acetyl-3H-benzotriazol-1-oxid
    5-Ethoxy-6-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid
30
    4-Ethyl-7-methyl-6-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid
    6-Amino-3,5-dimethyl-3H-benzotriazol-1-oxid
    6-Amino-3-methyl-3H-benzotriazol-1-oxid
    5-Brom-3H-benzotriazol-1-oxid
```

6-Brom-3H-benzotriazol-1-oxid

4-Brom-7-methyl-3H-benzotriazol-1-oxid 5-Brom-4-chlor-6-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid 4-Brom-6-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid 6-Brom-4-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid 5-Chlor-3H-benzotriazol-1-oxid 6-Chlor-3H-benzotriazol-1-oxid 4-Chlor-6-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid 4,6-Dibrom-3H-benzotriazol-1-oxid 4,6-Dibrom-3-methyl-3H-benzotriazol-1-oxid 10 4,6-Dichlor-3H-benzotriazol-1-oxid 4,7-Dichlor-3H-benzotriazol-1-oxid 5,6-Dichlor-3H-benzotriazol-1-oxid 4,6-Dichlor-3-methyl-3H-benzotriazol-1-oxid 5,7-Dichlor-6-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid 15 3,6-Dimethyl-6-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid 3,5-Dimethyl-6-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid 3-Methyl-3H-benzotriazol-1-oxid 5-Methyl-3H-benzotriazol-1-oxid 6-Methyl-3H-benzotriazol-1-oxid 20 6-Methyl-4-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid 7-Methyl-6-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid 5-Chlor-6-nitro-3H-benzotriazol-1-oxid C) 2H- Benzotriazol-1-oxide, wie z. B. 25 2-(4-Acetoxy-phenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid 6-Acetylamino-2-phenyl-2H-benzotriazol-1-oxid 2-(4-Ethyl-phenyl)-4,6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid 2-(3-Aminophenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid 2-(4-Aminophenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid 30 6-Amino-2-phenyl-2H-benzotriazol-1-oxid 5-Brom-4-chlor-6-nitro-2-phenyl-2H-benzotriazol-1-oxid 2-(4-Bromphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid 5-Brom-2-phenyl-2H-benzotriazol-1-oxid 6-Brom-2-phenyl-2H-benzotriazol-1-oxid 35 2-(4-Bromphenyl)-4,6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid

```
2-(4-Bromphenyl)-6-nitro-2H-benzotriazol-1-oxid
    5-Chlor-2-(2-chlorphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid
    5-Chlor-2-(3-chlorphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid
    5-Chlor-2-(2-chlorphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid
    5-Chlor-2-(3-chlorphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid
    5-Chlor-2-(2,4-dibromphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid
    5-Chlor-2-(2,5-dimethylphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid
    5-Chlor-2-(4-nitrophenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid
    5-Chlor-6-nitro-2-phenyl-2H-benzotriazol-1-oxid
    2-[4-(4-Chlor-3-nitro-phenylazo)-3-nitrophenyl]-4,6-dinitro-2H-
    benzotriazol-1-oxid
    2-(3-Chlor-4-nitro-phenyl)-4,6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid
    2-(4-Chlor-3-nitrophenyl)-4,6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid
    4-Chlor-6-nitro-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid
    5-Chlor-6-nitro-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid
15
    6-Chlor-4-nitro-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid
    2-(2-Chlorphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid
    2-(3-Chlorphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid
    2-(4-Chlorphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid
20
    5-Chlor-2-phenyl-2H-benzotriazol-1-oxid
    2-[4-(4-Chlorphenylazo)-3-nitrophenyl]-4,6-dinitro-2H-benzo-
    triazol-1-oxid
    2-(2-Chlorphenyl)-4,6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid
    2-(3-Chlorphenyl)-4,6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid
    2-(4-Chlorphenyl)-4,6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid
    2-{4-[N'-(3-Chlorphenyl)-hydrazino]-3-nitrophenyl}-4,6-dinitro-
    2H-benzotriazol-1-oxid
    2-{4-[N'-(4-Chlorphenyl)-hydrazino]-3-nitrophenyl}-4,6-dinitro-
    2H-benzotriazol-1-oxid
    2-(2-Chlorphenyl)-6-methyl-2H-benzotriazol-1-oxid
30
    2-(3-Chlorphenyl)-6-methyl-2H-benzotriazol-1-oxid
    2-(4-Chlorphenyl)-6-methyl-2H-benzotriazol-1-oxid
    2-(3-Chlorphenyl)-6-nitro-2H-benzotriazol-1-oxid
   2-(4-Chlorphenyl)-6-nitro-2H-benzotriazol-1-oxid
35
   2-(4-Chlorphenyl)-6-picrylazo-2H-benzotriazol-1-oxid
```

```
5-Chlor-2-(2,4,5-trimethylphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid
   4,5-Dibrom-6-nitro-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid
   4,5- Dichlor-6-nitro-2-phenyl-2H-benzotriazol-1-oxid
   4,5- Dichlor-6-nitro-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid
5 4,7 -Dichlor-6-nitro-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid
   4, 7-Dimethyl-6-nitro-2-phenyl-2H-benzotriazol-1-oxid
   2-(2,4-Dimethylphenyl)-4,6-dinitro-benzotriazol-1-oxid
   2-(2,5-Dimethylphenyl)-4,6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid
   2-(2,4- Dimethylphenyl)-6-nitro-2H-benzotriazol-1-oxid
  2-(2,5- Dimethylphenyl)-6-nitro-2H-benzotriazol-1-oxid
10
   4,6-Dinitro-2-[3-nitro-4-(N-phenylhydrazino)-phenyl-)-2H-
   benzotriazol-1-oxid
   4,6-Dinitro-2-[4-nitro-4-(N'-phenylhydrazino)-phenyl-]-2H-
   benzotriazol-1-oxid
   4,6-Dinitro-2-phenyl-2H-benzotriazol-1-oxid
15
   2-(2,4-Dinitrophenyl)-4,6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid
   2-(2,4-Dinitrophenyl)-6-nitro-2H-benzotriazol-1-oxid
    4,6-Dinitro-2-o-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid
    4,6-Dinitro-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid
   4,6-Dinitro-2-(2,4,5-trimethylphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid
20
   2-(4-Methoxyphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid
    2-(4-Methoxyphenyl)-6-methyl-2H-benzotriazol-1-oxid
    5-Methyl-6-nitro-2-m-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid
   5-Methyl-6-nitro-2-o-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid
    5-Methyl-6-nitro-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid
    6-Methyl-4-nitro-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid
    6-Methyl-2-phenyl-2H-benzotriazol-1-oxid
    4-Methyl-2-m-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid
    4- Methyl-2-o-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid
    4-Methyl-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid
30
    6-Methyl-2-m-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid
    6-Methyl-2-o-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid
    6-Methyl-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid
    2-[1]Naphthyl-4-6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid
    2-[2]Naphthyl-4-6-dinitro-2H-benzotriazol-1-oxid
35
```

2-[1]Naphthyl-6-nitro-2H-benzotriazol-1-oxid

2-[2]Naphthyl-6-nitro-2H-benzotriazol-1-oxid

2-(3-Nitrophenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid

6-Nitro-2-phenyl-2H-benzotriazol-1-oxid

4-Nitro-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid

6-Nitro-2-o-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid

6-Nitro-2-p-tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid

6-Nitro-2-(2,4,5-trimethylphenyl)-2H-benzotriazol-1-oxid

2-Phenyl-2H-benzotriazol-1-oxid

10 2-o-Tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid

2-p-Tolyl-2H-benzotriazol-1-oxid.

Vorzugsweise eingesetzt werden ferner Mediatoren aus der Gruppe cyclischer N-Hydroxy-Verbindungen mit mindestens einem ggf. substituierten fünf- oder sechsgliedrigen Ring, enthaltend die Struktureinheit der Formel (XVII)

20 sowie deren Salze, Ether oder Ester, wobei

D und E, gleich oder verschieden sind, und O, S, oder NR³⁸

bedeuten, mit R³⁸ gleich Wasserstoff, Hydroxy, Formyl,

Carbamoyl-, Sulfonorest, Ester oder Salz des Sulfonorestes,

Sulfamoyl-, Nitro, Amino-, Phenyl, Aryl-C₁-C₅-Alkyl-, C₁-C₁₂
25 Alkyl-, C₁-C₅-Alkyloxy-, C₁-C₁₀-Carbonyl-, Carbonyl-C₁-C₆-alkyl-,

Phospho-, Phosphono-, Phosphonooxyrest, Ester oder Salz des

Phosphonooxyrests bedeutet, wobei Carbamoyl-, Sulfamoyl-,

Amino- und Phenylreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach

mit einem Rest R³⁹ substituiert sein können und die Aryl-C₁-C₅
30 Alkyl-, C₁-C₁₂-Alkyl-, C₁-C₅-Alkyloxy-, C₁-C₁₀-Carbonyl-,

Carbonyl-C₁-C₆-alkylreste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt

oder unverzweigt sein können und mit einem Rest R³⁹ ein- oder

mehrfach substituiert sein können, wobei R³⁹ gleich oder

verschieden ist und Hydroxy-, Formyl-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Carbamoyl-, Sulfonorest, Ester oder Salz des Sulfonorests, Sulfamoyl-, Nitro-, Amino-, Phenyl-, $C_1-C_5-Alkyl-$, $C_1-C_5-Alkyl-$

5

10

Bevorzugte Mediatoren aus der Gruppe cyclischer N-Hydroxy-Verbindungen sind die Verbindungen der allgemeinen Formeln (XVIII), (XIX), (XX) und (XXI), wobei Verbindungen der allgemeinen Formeln (XVIII), (XIX), (XX) und (XXI), bei denen D und E die Bedeutung von O oder S besitzen, besonders bevorzugt sind:

(XVIII)

 R^{41} R^{42} R^{43} E

15

20

25

$$R^{55}$$
 R^{54}
 R^{53}
 R^{52}
 R^{51}
 R^{51}
 R^{51}
 R^{52}
 R^{51}

R⁴⁶ R⁴⁷ R⁴⁸ R⁴⁹

(XXI)

wobei D und E die bereits genannte Bedeutung haben, die Reste R⁴⁰ bis R⁵⁵ gleich oder verschieden sind und Halogenrest, Carboxyrest, Salz oder Ester eines Carboxyrests, oder die für R³⁸ genannten Bedeutungen haben, wobei R⁴⁶ und R⁴⁷ bzw. R⁴⁸ und R⁴⁹ nicht gleichzeitig Hydroxy- oder Aminorest bedeuten dürfen und ggf. je zwei der Substituenten R⁴⁰-R⁴³, R⁴⁴-R⁴⁵, R⁴⁶-R⁴⁹, R⁵⁰-R⁵⁵ zu einem Ring -F- verknüpft sein können, wobei -F- eine der folgenden Bedeutungen hat:

15

20

30

[-CH=CH-]_k mit k=1 bis 3, -CH=CH-CH=N- oder

und wobei ggf. die Reste $R^{46}-R^{49}$ auch untereinander durch ein oder zwei Brückenelemente -G-, mit -G- gleich oder verschieden und mit der Bedeutung von -O-, -S-, -CH₂- und -CR⁵⁶=CR⁵⁷-, wobei R^{56} und R^{57} gleich oder verschieden sind und die Bedeutung von R^{40} haben, verbunden sein können.

Beispiele für Verbindungen der allgemeinen Formeln (XVIII), (XIX), (XX) und (XXI) sind N-Hydroxy-Phthalimid sowie ggf. substituierte N-Hydroxy-Phthalimid-Derivate, N-Hydroxymaleimid sowie ggf. substituierte N-Hydroxymaleimid-Derivate, N-Hydroxy-Naphthalsäureimid sowie ggf. substituierte N-Hydroxy-Naphthalsäureimid-Derivate, N-Hydroxysuccinimid und ggf. substituierte N-Hydroxysuccinimid-Derivate, vorzugsweise solche, bei denen die Reste R⁴⁶-R⁴⁹ polycyclisch verbunden sind.

Als Mediator geeignete Verbindungen der Formel (XVIII) sind beispielsweise:

N-Hydroxyphthalimid,

25 3-Amino-N-hydroxyphthalimid,

4-Amino-N-hydroxyphthalimid,

N-Hydroxy-benzol-1,2,4-tricarbonsäureimid,

N, N'-Dihydroxy-pyromellitsäurediimid,

N, N'-Dihydroxy-benzophenon-3, 3', 4, 4'-tetracarbonsäurediimid.

Als Mediator geeignete Verbindungen der Formel (XIX) sind beispielsweise:

N-Hydroxymaleimid,

Pyridin-2,3-dicarbonsäure-N-hydroxyimid.

Als Mediator geeignete Verbindung der Formel (XX) ist beispielsweise:

N-Hydroxynapthalsäureimid-Natrium-Salz.

5

Als Mediator geeignete Verbindung mit einem sechsgliedrigen Ring enthaltend die Struktureinheit der Formel (XVII) ist beispielsweise:

N-Hydroxyglutarimid.

10

Als Mediator geeignete Verbindungen der Formel (XXI) sind beispielsweise:

N-Hydroxysuccinimid,

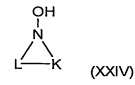
N-Hydroxyweinsäureimid,

- N-Hydroxy-5-norbomen-2,3-dicarbonsäureimid, exo-N-Hydroxy-7-oxabicyclo[2.2.1]-hept-5-en-2,3-dicarboximid, N-Hydroxy-cis-cyclohexan-1,2-dicarboximid, N-Hydroxy-cis-4-cyclohexen-1,2-dicarbonsäureimid.
- 20 Alle beispielhaft genannten Verbindungen eignen sich selbstverständlich auch in Form ihrer Salze oder Ester als Mediatoren.
- Weiterhin können die Mediatoren vorzugsweise aus der Gruppe der

 N-Aryl-N-Hydroxyamide ausgewählt sein. Von diesen werden als

 Mediatoren bevorzugt die Verbindungen der allgemeinen Formeln

 (XXII), (XXIII) oder (XXIV)



30

sowie deren Salze, Ether oder Ester eingesetzt, wobei

20

25

30

I einbindiger, homo- oder heteroaromatischer, ein- oder zweikerniger Rest, und

J in amidischer Form vorliegender einbindiger Säurerest von Säuren ausgewählt aus der Gruppe Carbonsäure mit bis zu 20 C-Atomen, Kohlensäure, Halbester der Kohlensäure oder der Carbaminsäure, Sulfonsäure, Phosphonsäure, Phosphorsäure, Monoester oder Diester der Phosphorsäure bedeutet, und

K in amidischer Form vorliegender zweibindiger Säurerest von 10 Säuren ausgewählt aus der Gruppe Mono- und Dicarbonsäuren mit bis zu 20 C-Atomen, Kohlensäure, Sulfonsäure, Phosphorsäure, Phosphorsäure, Monoester der Phosphorsäure bedeutet, und

L zweibindiger, homo- oder heteroaromatischer, ein- oder zweikerniger Rest bedeutet, wobei diese Aromaten durch einen oder mehrere, gleiche oder verschiedene Reste R⁵⁸, mit R⁵⁸ ausgewählt aus der Gruppe Halogen-, Hydroxy-, Formyl-, Cyano-, Carbamoyl-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Sulfonorest, Ester oder Salz des Sulfonorests, Sulfamoyl-, Nitro-, Nitroso-, Amino-, Phenyl-, Aryl-C₁-C₅-alkyl-, C₁-C₁₂-Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_{10} -Carbonyl-, Carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl-, Phospho-, Phosphono-, Phosphonooxyrest, Ester oder Salz des Phosphonooxyrests, substituiert sein können, wobei die Carbamoyl-, Sulfamoyl-, Amino- und Phenylreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R⁵⁹, mit R⁵⁹ gleich oder verschieden und der Bedeutung von Hydroxy-, Formyl-, Cyano-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Carbamoyl-, Sulfono-, Sulfamoyl-, Nitro-, Nitroso-, Amino-, Phenyl-, C₁-C₅-Alkyl-, C₁-C₅-Alkoxy-, C₁-C₅-Alkyl-carbonylrest, substituiert sein können, und die Aryl- C_1 - C_5 -alkyl-, C_1 - C_{12} -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_{10} -Carbonyl-, Carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl-Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt sein können und mit einem Rest R⁵⁹ ein- oder mehrfach substituiert sein können, wobei je zwei Reste R⁵⁸ oder R⁵⁹ paarweise über eine Brücke

 $[-CR^{60}R^{61}-]_{i}$, mit i gleich 0,1,2,3 oder 4, verknüpft sein können und

 R^{60} und R^{61} gleich oder verschieden sind und Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Phenyl-, C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_5 -Alkyl-carbonylrest bedeuten, und eine oder mehrere nicht benachbarte Gruppen - $CR^{60}R^{61}$ - durch Sauerstoff, Schwefel oder einen ggf. mit C_1 bis C_5 Alkylrest substituierten Iminorest ersetzt sein können, bzw. zwei benachbarte Gruppen - $CR^{60}R^{61}$ - durch eine Gruppe - CR^{60} = CR^{61} - ersetzt sein können.

10

Als Mediatoren aus der Gruppe der N-Aryl-N-Hydroxyamide sind besonders bevorzugt die Verbindungen der allgemeinen Formeln (XXV), (XXVI), (XXVII), (XXVIII) oder (XXIX):

$$Ar^{1} - N - \overset{O}{C} - R^{62}$$

$$OH \qquad (XXV)$$

$$Ar^{1} - N - \overset{O}{C} - (R^{63}) - \overset{O}{C} - N - Ar^{1}$$

$$OH \qquad (XXV)$$

15

25

sowie deren Salze, Ether oder Ester, wobei

Ar¹ einbindiger, homo- oder heteroaromatischer, einkerniger 20 Arylrest, und

Ar² zweibindiger, homo- oder heteroaromatischer, einkerniger Arylrest bedeutet,

die durch einen oder mehrere, gleiche oder verschiedene Reste R⁶⁴, mit R⁶⁴ ausgewählt aus der Gruppe Hydroxy-, Cyano-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Sulfonorest, Ester oder Salz des Sulfonorests, Nitro-, Nitroso-, Amino-, C₁-C₁₂-Alkyl-, C₁-C₅-Alkoxy-, C₁-C₁₀-Carbonyl-, Carbonyl-C₁-C₆-alkylrest, substituiert sein können, wobei Aminoreste

25

30

35

unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R^{65} , mit R^{65} gleich oder verschieden und ausgewählt aus der Gruppe Hydroxy-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Sulfono-, Nitro-, Amino-, C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_5 -Alkylcarbonylrest, substituiert sein können, und die C_1 - C_{12} -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_{10} -Carbonyl-, Carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl-Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt und mit einem Rest R^{65} ein- oder mehrfach substituiert sein können,

je zwei Reste R⁶⁴ paarweise über eine Brücke [-CR⁶⁰R⁶¹-]_i
verknüpft sein können, wobei R⁶⁰, R⁶¹ und i die bereits
genannten Bedeutungen haben, und eine oder mehrere nicht
benachbarte Gruppen -CR⁶⁰R⁶¹- durch Sauerstoff, Schwefel oder
einen ggf. mit einem C₁ bis C_s Alkylrest substituierten

Iminorest ersetzt sein können, und zwei benachbarte Gruppen CR⁶⁰R⁶¹- durch eine Gruppe -CR⁶⁰=CR⁶¹- ersetzt sein können,

 R^{62} gleiche oder verschiedene einbindige Reste ausgewählt aus der Gruppe Wasserstoff-, Phenyl-, Aryl- C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_{12} -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_{10} -Carbonylrest bedeutet, wobei Phenylreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R^{66} , mit R^{66} gleich oder verschieden und ausgewählt aus der Gruppe Hydroxy-, Formyl-, Cyano-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Carbamoyl-, Sulfono-, Sulfamoyl-, Nitro-, Nitroso-, Amino-, Phenyl-, C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxyrest, substituiert sein können, und die Aryl- C_1 - C_5 -alkyl-, C_1 - C_{12} -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_{10} -Carbonyl-Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt und mit einem Rest R^{66} ein- oder mehrfach substituiert sein können,

 R^{63} zweibindige Reste ausgewählt aus der Gruppe ortho-, meta-, para-Phenylen-, $Aryl-C_1-C_5$ -alkylen-, C_1-C_{12} -Alkylen-, C_1-C_5 -Alkylendioxyrest bedeutet, wobei Phenylenreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R^{66} substituiert sein können, und die $Aryl-C_1-C_5$ -alkylen-, C_1-C_{12} -Alkylen-, C_1-C_5 -

15

20

35

Alkylendioxy-Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt sein können und mit einem Rest R⁶⁶ ein- oder mehrfach substituiert sein können, wobei

1 0 oder 1 bedeutet, und i die bereits oben genannte Bedeutung hat.

Vorzugsweise bedeutet Ar^1 Phenylrest und Ar^2 ortho-Phenylenrest, wobei Ar^1 durch bis zu fünf und Ar^2 durch bis zu vier gleiche oder verschiedene Reste ausgewählt aus der Gruppe C_1 - C_3 -Alkyl-, C_1 - C_3 -Alkylcarbonyl-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Sulfonorest, Ester oder Salz des Sulfonorests, Hydroxy-, Cyano-, Nitro-, Nitroso- und Aminorest substituiert sein können, wobei Aminoreste mit zwei verschiedenen Resten ausgewählt aus der Gruppe Hydroxy- und C_1 - C_3 -Alkylcarbonyl substituiert sein können.

Vorzugsweise bedeutet R^{62} einbindiger Rest ausgewählt aus der Gruppe Wasserstoff-, Phenyl-, C_1 - C_{12} -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxyrest, wobei die C_1 - C_{12} -Alkylreste und C_1 - C_5 -Alkoxyreste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt sein können.

- Vorzugsweise bedeutet R⁶³ zweibindiger Rest ausgewählt aus der Gruppe ortho- oder para-Phenylen-, C₁-C₁₂-Alkylen-, C₁-C₅
 25 Alkylendioxyrest, wobei die Aryl-C₁-C₅-alkyl-, C₁-C₁₂-Alkyl-, C₁-C₅-Alkoxy-Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt sein können und mit einem Rest R⁶⁶ ein- oder mehrfach substituiert sein können.
- 30 Vorzugsweise bedeutet R^{66} Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Carbamoyl-, Phenyl-, C_1 - C_3 -Alkoxyrest.

Beispiele für als Mediatoren einsetzbare Verbindungen der allgemeinen Formeln (XXV), (XXVI), (XXVII), (XXVIII) oder (XXIX) sind:

```
N-Hydroxyacetanilid,
    N-Hydroxypivaloylanilid,
    N-Hydroxyacrylanilid,
    N-Hydroxybenzoylanilid,
    N-Hydroxymethylsulfonylanilid,
    N-Hydroxy-N-phenyl-methylcarbamat,
    N-Hydroxy-3-oxo-butyrylanilid,
    N-Hydroxy-4-cyanoacetanilid,
    N-Hydroxy-4-methoxyacetanilid,
10
    N-Hydroxyphenacetin,
    N-Hydroxy-2, 3-dimethylacetanilid,
    N-Hydroxy-2-methylacetanilid,
    N-Hydroxy-4-methylacetanilid,
    1-Hydroxy-3, 4-dihydrochinolin-(1H)-2-on,
    N, N'-Dihydroxy-N, N'-diacetyl-1, 3-phenylendiamin,
15
    N, N'-Dihydroxy-bernsteinsäuredianilid,
    N, N'-Dihydroxy-maleinsäuredianilid,
    N, N'-Dihydroxy-oxalsäuredianilid,
    N, N'-Dihydroxyphosphorsäuredianilid,
20
    N-Acetoxyacetanilid,
    N-Hydroxymethyloxalylanilid,
    N-Hydroxymaleinsäuremonoanilid,
    wobei folgende Mediatoren bevorzugt sind:
25
   N-Hydroxyacetanilid,
   N-Hydroxyformanilid,
   N-Hydroxy-N-phenyl-methylcarbamat,
   N-Hydroxy-2-methylacetanilid,
30
   N-Hydroxy-4-methylacetanilid,
   1-Hydroxy-3,4-dihydrochinolin-(1H)-2-on sowie
   N- Acetoxyacetanilid.
   Desweiteren vorzugsweise eingesetzte Mediatoren sind
```

Verbindungen aus der Gruppe der N-Alkyl-N-Hydroxy-Amide, wobei

Verbindungen der allgemeinen Formeln (XXX) oder (XXXI) sowie deren Salze, Ether oder Ester, bevorzugt Verwendung finden:

wobei

5

10

15

20

25

30

M gleich oder verschieden ist und einbindiger linearer oder verzweigter oder cyclischer oder polycyclischer gesättigter oder ungesättigter Alkylrest mit 1-24 C-Atomen bedeutet, wobei dieser Alkylrest durch einen oder mehrere Reste R⁶⁷, mit R⁶⁷ gleich oder verschieden und ausgewählt aus der Gruppe Hydroxy-, Mercapto-, Cyano-, Formyl-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Carbamoyl-, Sulfamoyl-, Sulfonorest, Ester oder Salz des Sulfonorests, Nitro-, Nitroso-, Amino-, Hydroxylamino-, Phenyl-, Benzoyl-, C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_{10} -Carbonyl-, Phospho-, Phosphono-, Phosphonooxyrest, Ester oder Salz des Phosphonooxyrests, wobei die Carbamoyl-, Sulfamoyl-, Amino-, Hydroxylamino-, Mercapto- und Phenylreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R⁶⁷ substituiert sein können, und wobei die C₁-C₅-Alkoxy-, C₁-C₁₀-Carbonyl-Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt und mit einem Rest R⁶⁷ ein- oder mehrfach substituiert sein können, substituiert sein kann und nicht α ständige Methylengruppen durch Sauerstoff, Schwefel oder einen ggf. einfach substituierten Iminorest ersetzt sein können,

Q einen in amidischer Form vorliegenden einbindigen Säurerest von Säuren ausgewählt aus der Gruppe aliphatischer oder einoder zweikerniger aromatischer oder ein- oder zweikerniger heteroaromatischer Carbonsäuren mit bis zu 20 C-Atomen, Kohlensäure, Halbester der Kohlensäure oder der Carbaminsäure, Sulfonsäure, Phosphonsäure, Phosphorsäure, Monoester oder Diester der Phosphorsäure bedeutet, T einen in amidischer Form vorliegenden zweibindigen Säurerest von Säuren ausgewählt aus der Gruppe aliphatischer ein- oder zweikerniger aromatischer oder ein- oder zweikerniger heteroaromatischer Dicarbonsäuren mit bis zu 20 C-Atomen, Kohlensäure, Sulfonsäure, Phosphonsäure, Phosphorsäure, Monoester der Phosphorsäure bedeutet,

wobei die Alkylreste der in amidischer Form vorliegenden aliphatischen Säuren Q und T linear oder verzweigt und/oder cyclisch und/oder polycyclisch gesättigt oder ungesättigt sein können, 0-24 Kohlenstoffatome beinhalten und nicht substituiert oder ein- oder mehrfach mit dem Rest R⁶⁸, mit R⁶⁸ gleich oder verschieden und ausgewählt aus der Gruppe Hydroxy-, Mercapto-, Cyano-, Formyl-, Carbamoyl-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Sulfamoyl-, Sulfonorest, Ester oder Salz des Sulfonorests, Nitro-, Nitroso-, Amino-, Phenyl-, Aryl- C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_{12} -Alkyl- C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_{10} -Carbonyl-, Phospho-, Phosphono-, Phosphonooxyrest, Ester oder Salz des Phosphonooxyrests, wobei die Carbamoyl-, Sulfamoyl-, Amino-Mercapto- und Phenylreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R⁶⁷ substituiert sein können und wobei die Aryl- C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_{12} -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy- und C_1 - C_{10} -Carbonyl-Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt und mit einem Rest R⁶⁷ ein- oder mehrfach substituiert sein können, substituiert sein können,

und wobei die Aryl- und Heteroarylreste der in amidischer Form vorliegenden aromatischen oder heteroaromatischen Säuren Q und T durch einen oder mehrere Reste R^{68} , die gleich oder verschieden sind, substituiert sein können.

Besonders bevorzugte Mediatoren aus der Gruppe der N-Alkyl-N-Hydroxy-Amide sind Verbindungen der allgemeinen Formeln (XXXII), (XXXIII), (XXXIV) oder (XXXV)

30

10

15

20

25

20

25

$$Alk^{1} \xrightarrow{N} \stackrel{O}{H} \stackrel{R^{72}}{} \stackrel{O}{H} \stackrel{Alk^{1}}{} \stackrel{O}{} \stackrel{Alk^{1}}{} \stackrel{O}{} \stackrel{O}{}$$

sowie deren Salze, Ether oder Ester, wobei

Alk¹ gleich oder verschieden ist und einbindiger linearer oder verzweigter oder cyclischer oder polycyclischer gesättigter oder ungesättigter Alkylrest mit 1-10 C-Atomen bedeutet, wobei dieser Alkylrest durch einen oder mehrere Reste R70, die gleich oder verschieden und ausgewählt sind aus der Gruppe Hydroxy-, Formyl-, Carbamoyl-, Carboxy-, Ester oder Salz des Carboxyrests, Sulfonorest, Ester oder Salz des Sulfonorests, Sulfamoyl-, Nitro-, Nitroso-, Amino-, Hydroxylamino-, Phenyl-, C₁-C₅-Alkoxy- und C₁-C₁₀-Carbonyl-Reste, substituiert sein kann, wobei die Carbamoyl, Sulfamoyl-, Amino-, Hydroxylamino- und Phenylreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R⁷¹, mit R⁷¹ gleich oder verschieden und ausgewählt aus der Gruppe Hydroxy-, Formyl-, Cyano-, Carboxyrest. Ester oder Salz des Carboxyrests, Carbamoyl, Sulfono-, Sulfamoyl-, Nitro-, Amino-, Phenyl-, Benzoyl-, C₁-C₅-Alkyl-, C₁-C₅-Alkoxy-, C₁-C₅-Alkylcarbonylrest, substituiert sein können und wobei die $C_1 - C_5 -$ Alkoxy- und C₁-C₁₀-Carbonyl-Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt und mit einem Rest R71 ein- oder mehrfach substituiert sein können, und nicht α -ständige Methylengruppen durch Sauerstoff, Schwefel oder einen ggf. einfach substituierten Iminorest ersetzt sein können,

10

30

35

R⁷² gleiche oder verschiedene einbindige Reste ausgewählt aus der Gruppe Wasserstoff-, Phenyl-, Pyridyl-, Furyl-, Pyrrolyl-, Thienyl-, Aryl-C₁-C₅-Alkyl-, C₁-C₁₂-Alkyl-, C₁-C₁₀-Alkoxy-, C₁-C₁₀-Carbonylrest bedeutet, wobei die Phenyl-, Pyridyl-, Furyl-, Pyrrolyl- und Thienylreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R²⁷ substituiert sein können und die Aryl-C₁-C₅-Alkyl-, C₁-C₁₂-Alkyl-, C₁-C₁₀-Alkoxy-, C₁-C₁₀-Carbonyl- Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt und mit einem Rest R⁷³, mit R⁷³ gleich oder verschieden und ausgewählt aus der Gruppe Hydroxy-, Formyl-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Carbamoyl-, Sulfono-, Sulfamoyl-,

15 R⁷⁴ zweibindige Reste ausgewählt aus der Gruppe Phenylen-,
Pyridylen-, Thienylen-, Furylen-, Pyrrolylen-, Aryl-C₁-C₅Alkylen-, C₁-C₁₂-Alkylen-, C₁-C₅-Alkylendioxy-Rest bedeutet,
wobei die Phenylen-, Pyridylen-, Thienylen-, Furylen-,
Pyrrolylen- unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem

20 Rest R⁷³ substituiert sein können und die Aryl-C₁-C₅-Alkylen-,
C₁-C₁₂-Alkylen-, C₁-C₅-Alkylendioxy-Reste gesättigt oder
ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt sein können und mit
einem Rest R⁷³ ein- oder mehrfach substituiert sein können, und

Nitro-, Amino-, Phenyl-, C_1-C_5 -Alkyl- und C_1-C_5 -Alkoxy-Rest,

ein- oder mehrfach substituiert sein können,

25 l 0 oder 1 bedeutet.

Als Mediatoren aus der Gruppe der N-Alkyl-N-Hydroxy-Amide sind insbesondere solche Verbindungen der allgemeinen Formeln (XXXII) bis (XXXV) bevorzugt, bei denen

Alk¹ gleich oder verschieden ist und einbindiger linearer oder verzweigter oder cyclischer gesättigter oder ungesättigter Alkylrest mit 1-10 C-Atomen bedeutet, wobei dieser Alkylrest durch einen oder mehrere Reste R⁷⁰, die gleich oder verschieden sind und ausgewählt sind aus der Gruppe Hydroxy-, Carbamoyl-,

25

30

Carboxy-, Ester oder Salz des Carboxyrests, Sulfonorest, Ester oder Salz des Sulfonorests, Sulfamoyl-, Amino-, Phenyl-, C₁-C₅-Alkoxy-, C₁-C₅-Carbonyl-Rest, substituiert sein kann, wobei die Carbamoyl, Sulfamoyl-, Amino- und Phenylreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R⁷¹, mit R⁷¹ gleich oder verschieden und ausgewählt aus der Gruppe Hydroxy-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Carbamoyl-, Sulfono-, Sulfamoyl-, Nitro-, Amino-, Phenyl-, Benzoyl-, C₁-C₅-Alkyl-, C₁-C₅-Alkoxy- und C₁-C₅-Alkylcarbonylrest, substituiert sein können und die C₁-C₅-Alkox- und C₁-C₅-Carbonyl-Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt und mit einem Rest R⁷¹ ein- oder mehrfach substituiert sein können,

 R^{72} gleiche oder verschiedene einbindige Reste ausgewählt aus der Gruppe Wasserstoff-, Phenyl-, Furyl-, Aryl- C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_{12} -Alkyl-, C_1 - C_{10} -Alkoxy-, C_1 - C_{10} -Carbonylrest bedeutet, wobei die Phenyl- und Furylreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R^{73} , mit R^{73} gleich oder verschieden und ausgewählt aus der Gruppe Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Carbamoyl-, Phenyl-, C_1 - C_5 -Alkyl- und C_1 - C_5 -Alkoxyrest, substituiert sein können und die Aryl- C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_{12} -Alkyl-, C_1 - C_{10} -Alkoxy- und C_1 - C_{10} -Carbonyl-Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt sein können und mit einem Rest R^{73} ein- oder mehrfach substituiert sein können,

 R^{74} zweibindiger Rest ausgewählt aus der Gruppe Phenylen-, Furylen-, Aryl- C_1 - C_5 -alkylen-, C_1 - C_{12} -Alkylen-, C_1 - C_5 -Alkylendioxy-Rest bedeutet, wobei die Phenylen- und Furanylenreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R^{73} substituiert sein können und die Aryl- C_1 - C_5 -Alkylen-, C_1 - C_1 -Alkylen-, C_1 - C_5 -Alkylendioxy-Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt sein können und mit einem Rest R^{73} ein- oder mehrfach substituiert sein können, und

15

20

25

30

35

disulfonsäurediamid,

```
Beispiele für die als Mediatoren einsetzbaren Verbindungen der
allgemeinen Formeln (XXXII) bis (XXXV) sind:
N-Hydroxy-N-methyl-benzoesäureamid,
N-Hydroxy-N-methyl-benzolsulfonsäureamid,
N-Hydroxy-N-methyl-p-toluolsulfonsäureamid,
N-Hydroxy-N-methyl-furan-2-carbonsäureamid,
N-Hydroxy-N-methyl-thiophen-2-carbonsäureamid,
N, N-Dihydroxy-N, N-dimethyl-phthalsäurediamid,
N, N'-Dihydroxy-N, N'-dimethyl-isophthalsäurediamid,
N, N'-Dihydroxy-N, N'-dimethyl-terephthalsäurediamid,
N,N'-Dihydroxy-N,N'-dimethyl-benzol-1,3-disulfonsäurediamid,
N, N'-Dihydroxy-N, N'-dimethyl-furan-3, 4-dicarbonsäurediamid,
N-Hydroxy-N-tert.-butyl-benzoesäureamid,
N-Hydroxy-N-tert.-butyl-benzolsulfonsäureamid,
N-Hydroxy-N-tert.-butyl-p-toluolsulfonsäureamid,
N-Hydroxy-N-tert.-butyl-furan-2-carbonsäureamid,
N-Hydroxy-N-tert.-butyl-thiophen-2-carbonsäureamid,
N, N'-Dihydroxy-N, N'-di-tert.-butyl-phthalsäurediamid,
N, N'-Dihydroxy-N, N'-di-tert.-butyl-isophthalsäurediamid,
N, N'-Dihydroxy-N, N'-di-tert.-butyl-terephthalsäurediamid,
N, N'-Dihydroxy-N, N'-di-tert.-butyl-benzol-1, 3-
disulfonsäurediamid,
N,N'-Dihydroxy-N,N'-di-tert.-butyl-furan-3,4-
dicarbonsäurediamid,
N-Hydroxy-N-cyclohexyl-benzoesäureamid,
N-Hydroxy-N-cyclohexyl-benzolsulfonsäureamid,
N-Hydroxy-N-cyclohexyl-p-toluolsulfonsäure-amid,
N-Hydroxy-N-cyclohexyl-furan-2-carbonsäureamid,
N-Hydroxy-N-cyclohexyl-thiophen-2-carbonsäureamid,
N, N'-Dihydroxy-N, N'-dicyclohexyl-phthalsäurediamid,
N, N'-Dihydroxy-N, N'-dicyclohexyl-isophthalsäurediamid,
N, N'-Dihydroxy-N, N-dicyclohexyl-terephthalsäurediamid,
N, N'-Dihydroxy-N, N'-dicyclohexyl-benzol-1, 3-
```

Hydroxy-Amide sind:

```
N, N'-Dihydroxy-N, N'-dicyclohexyl-furan-3, 4-dicarbonsäure-
   diamid,
   N-Hydroxy-N-isopropyl-benzoesäureamid,
   N-Hydroxy-N-isopropylbenzol-sulfonsäureamid,
5
   N-Hydroxy-N-isopropyl-p-toluolsulfonsäureamid,
   N-Hydroxy-N-isopropyl-furan-2-carbonsäureamid,
   N-Hydroxy-N-isopropyl-thiophen-2-carbon-säureamid,
   N, N'-Dihydroxy-N, N'-diisopropyl-phthalsäurediamid,
   N, N'-Di-hydroxy-N, N'-diisopropyl-isophthalsäurediamid,
10
   N, N'-Dihydroxy-N, N'-diisopropyl-terephthal-säurediamid,
   N, N'-Dihydroxy-N, N'-diisopropyl-benzol-1, 3-disulfonsäurediamid,
   N,N'-Dihydroxy-N,N'-diisopropyl-furan-3,4-dicarbonsäurediamid,
   N-Hydroxy-N-methylacetamid,
   N-Hydroxy-N-tert.-butyl-acetamid,
15
   N-Hydroxy-N-isopropyl-acetamid,
   N-Hydroxy-N-cyclohexyl-acetamid,
   N-Hydroxy-N-methyl-pivalinsäureamid
   N-Hydroxy-N-isopropyl-pivalinsäureamid,
   N-Hydroxy-N-methylacrylamid,
20
   N-Hydroxy-N-tert.-butyl-acrylamid,
   N-Hydroxy-N-isopropyl-acrylamid,
   N-Hydroxy-N-cyclohexyl-acrylamid,
   N-Hydroxy-N-methyl-methansulfonamid,
   N-Hydroxy-N-isopropyl-methansulfonamid,
25
   N-Hydroxy-N-isopropyl-methylcarbamat,
   N-Hydroxy-N-methyl-3-oxo-buttersäureamid,
   N, N'-Dihydroxy-N, N'-dibenzoyl-ethylendiamin,
   N, N'-Dihydroxy-N, N'-dimethylbemsteinsäurediamid,
   N, N'-Dihydroxy-N, N'-di-tert.-butyl-maleinsäurediamid,
   N-Hydroxy-N-tert.-butyl-maleinsäuremonoamid,
   N, N'-Dihydroxy-N, N'-di-tert.-butyl-oxalsäurediamid,
   N, N'-Dihydroxy-N, N'-di-tert.-butyl-phosphorsäurediamid.
```

Bevorzugt eingesetzte Mediatoren aus der Gruppe der N-Alkyl-N-

```
N-Hydroxy-N-methyl-benzoesäureamid,
   N-Hydroxy-N-methyl-benzolsulfonsäureamid,
   N-Hydroxy-N-methyl-p-toluolsulfon-säureamid,
   N-Hydroxy-N-methyl-furan-2-carbonsäureamid,
   N, N'-Dihydroxy-N, N'-dimethyl-phthalsäurediamid,
   N, N'-Dihydroxy-N, N'-dimethyl-terephthalsäurediamid,
   N, N'-Dihydroxy-N, N'-dimethyl-benzol-1, 3-disulfons aurediamid,
   N-Hydroxy-N-tert.-butyl-benzoesäureamid,
   N-Hydroxy-N-tert.-butyl-benzolsulfonsäureamid,
10
   N-Hydroxy-N-tert.-butyl-p-toluolsulfonsäureamid,
   N-Hydroxy-N-tert.-butyl-furan-2-carbonsäureamid,
   N, N'-Dihydroxy-N, N'-di-tert.-butyl-terephthalsäurediamid,
   N-Hydroxy-N-isopropyl-benzoesäureamid,
   N-Hydroxy-N-isopropyl-p-toluolsulfon-säureamid,
15
   N-Hydroxy-N-isopropyl-furan-2-carbonsäureamid,
   N, N'-Dihydroxy-N, N'-diisopropyl-terephthal-säurediamid,
   N, N'-Dihydroxy-N, N'-diisopropyl-benzol-1, 3-disulfonsäurediamid,
   N-Hydroxy-N-methyl-acetamid,
   N-Hydroxy-N-tert.-butyl-acetamid,
20
   N-Hydroxy-N-isopropyl-acetamid,
   N-Hydroxy-N-cyclohexyl-acetamid,
   N-Hydroxy-N-methyl-pivalinsäureamid,
   N-Hydroxy-N-tert.-butyl-acrylamid,
   N-Hydroxy-N-isopropyl-acrylamid,
   N-Hydroxy-N-methyl-3-oxo-buttersäureamid,
   N, N'-Dihydroxy-N, N'-dibenzoyl-ethylendiamin,
   N, N'-Dihydroxy-N, N'-di-tert.-butyl-maleinsäurediamid,
   N-Hydroxy-N-tert.-butyl-maleinsäuremonoamid,
   N, N'-Dihydroxy-N, N'-di-tert.-butyl-oxalsäurediamid.
30
```

Der Mediator kann ferner vorzugsweise ausgewählt sein aus der Gruppe der Oxime der allgemeinen Formeln (XXXVI) und (XXXVII)

$$\mathbb{R}^{77} \stackrel{\mathsf{OH}}{\longleftarrow} \mathbb{R}^{78}$$

$$\mathbb{R}^{78} \stackrel{\mathsf{OH}}{\longleftarrow} \mathbb{R}^{80}$$

$$\mathbb{R}^{79} \stackrel{\mathsf{N}}{\longrightarrow} \mathbb{R}^{80}$$

$$\mathbb{R}^{80} \stackrel{\mathsf{N}}{\longrightarrow} \mathbb{R}^{80}$$

sowie deren Salze, Ether, oder Ester, wobei

- U gleich oder verschieden ist und O, S, oder NR⁷⁵, mit R⁷⁵ gleich Wasserstoff-, Hydroxy-, Formyl-, Carbamoyl-, Sulfonorest-Ester oder Salz des Sulfonorests, Sulfamoyl-, Nitro-, Amino-, Phenyl-, Aryl-C₁-C₅-alkyl-, C₁-C₁₂-Alkyl-, C₁-C₅-Alkoxy-, C₁-C₁₀-Carbonyl-, Carbonyl-C₁-C₆-alkyl-, Phospho-, Phosphono-, Phosphonooxyrest, Ester oder Salz des 10 Phosphonooxyrests, bedeutet, wobei die Carbamoyl-, Sulfamoyl-, Amino- und Phenylreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R76, mit R76 gleich oder verschieden und ausgewählt aus der Gruppe Hydroxy-, Formyl-, Carboxyrest, Ester 15 oder Salz des Carboxyrests, Carbamoyl-, Sulfonorest, Ester oder Salz des Sulfonorests, Sulfamoyl-, Nitro-, Amino-, Phenyl-, C1-C₅-Alkyl-, C₁-C₅-Alkoxyrest, substituiert sein können und die $Aryl-C_1-C_5-alkyl-$, $C_1-C_{12}-Alkyl-$, $C_1-C_5-Alkoxy-$, $C_1-C_{10}-Carbonyl-$, Carbonyl-C1-C6-alkyl-Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt sein können und mit einem Rest R⁷⁶ ein- oder
 - die Reste R^{77} und R^{78} gleich oder verschieden sind und Halogen-, Carboxyrest und Ester oder Salz des Carboxyrests bedeuten, oder die für R^{75} genannten Bedeutungen haben, oder zu einem Ring [- $CR^{81}R^{82}$ -]_m, mit m gleich 2, 3 oder 4 sowie R^{81} und R^{82} gleich oder verschieden und ausgewählt aus der Gruppe Halogen-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests oder mit den für R^{75} genannten Bedeutungen, verknüpft sind, und

 ${\ensuremath{\mathsf{R}}}^{79}$ und ${\ensuremath{\mathsf{R}}}^{80}$ die für ${\ensuremath{\mathsf{R}}}^{75}$ genannten Bedeutungen haben.

mehrfach substituiert sein können,

25

30

25

30

Als Mediatoren aus der Gruppe der Oxime sind besonders bevorzugt Verbindungen der allgemeinen Formel (XXXVI), bei denen U die Bedeutung von O oder S besitzt und die übrigen Reste die vorstehend genannten Bedeutungen haben. Ein Beispiel für eine solche Verbindung ist 2-Hydroxyiminomalonsäuredimethylester.

Als Mediatoren aus der Gruppe der Oxime sind weiterhin besonders bevorzugt Isonitrosoderivate von cyclischen Ureiden der allgemeinen Formel (XXXVII). Beispiele für solche Verbindungen sind 1-Methylviolursäure, 1,3-Dimethylviolursäure, Thioviolursäure, Alloxan-4,5-dioxim.

Als Mediator aus der Gruppe der Oxime insbesondere bevorzugt ist Alloxan-5-oxim Hydrat (Violursäure) und/oder dessen Ester, Ether oder Salze.

Der Mediator kann ferner vorzugsweise ausgewählt sein aus der Gruppe vicinal nitrososubstituierter aromatischer Alkohole der allgemeinen Formeln (XXXVIII) oder (XXXIX)

$$R^{83}$$
 R^{84}
 R^{86}
 R^{86}
 R^{85}
 R^{86}
 R^{86}
 R^{85}
 R^{86}
 R^{86}
 R^{85}
 R^{86}
 R^{86}
 R^{85}
 R^{86}
 R^{86}

sowie deren Salze, Ether, oder Ester, wobei

R⁸³ bis R⁸⁶ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff-,
Halogen-, Hydroxy-, Formyl-, Carbamoyl-, Carboxyrest, Ester
oder Salz des Carboxyrests, Sulfonorest, Ester oder Salz des
Sulfonorests, Sulfamoyl-, Nitro-, Nitroso-, Cyano-, Amino-,
Phenyl-, Aryl-C₁-C₅-alkyl-, C₁-C₁₀-Alkyl-, C₁-C₅-Alkoxy-, C₁-C₁₀Carbonyl-, Carbonyl-C₁-C₆-alkyl-, Phospho-, Phosphono-,
Phosphonooxyrest, Ester oder Salz des Phosphonooxyrests
bedeuten, wobei die Carbamoyl-, Sulfamoyl-, Amino- und

Phenylreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R^{87} , mit R^{87} gleich oder verschieden und ausgewählt aus der Gruppe Hydroxy-, Formyl-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxrests, Carbamoyl-, Sulfono-, Sulfamoyl-, Nitro-, Nitroso-, Amino-, Phenyl-, C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxyrest, substituiert sein können und die Aryl- C_1 - C_5 -alkyl-, C_1 - C_1 -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_1 -Carbonyl-, Carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl-Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt sein können und mit einem Rest R^{67} ein- oder mehrfach substituiert sein können,

10

15

20

oder die Reste R^{83} bis R^{86} paarweise zu einem Ring $[-CR^{88}R^{89}-]_i$, mit i in der oben genannten Bedeutung, verknüpft sind, oder zu einem Ring $[-CR^{90}=CR^{91}-]_k$, mit k in der oben genannten Bedeutung, verknüpft sind, wobei R^{88} , R^{89} , R^{90} und R^{91} gleich oder verschieden sind und die für R^{83} bis R^{86} genannten Bedeutungen haben.

Unter aromatischen Alkoholen sind vorzugsweise Phenole oder höherkondensierte Derivate des Phenols zu verstehen. Als Mediatoren aus der Gruppe der vicinal nitrososubstituierter aromatischer Alkohole bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (XXXVIII) oder (XXXIX), deren Synthese sich auf die Nitrosierung substituierter Phenole zurückführen läßt. Beispiele für solche Verbindungen sind:

25 2-Nitrosophenol,
 3-Methyl-6-nitrosophenol,
 2-Methyl-6-nitrosophenol,
 4-Methyl-6-nitrosophenol,
 3-Ethyl-6-nitrosophenol,
 4-Ethyl-6-nitrosophenol,
 4-Ethyl-6-nitrosophenol,
 4-Isopropyl-6-nitrosophenol,
 4-tert.-Butyl-6-nitrosophenol,
 2-Phenyl-6-nitrosophenol,
 2-Benzyl-6-nitrosophenol,

```
4-Benzyl-6-nitrosophenol,
   2-Hydroxy-3-nitrosobenzylalkohol,
   2-Hydroxy-3-nitrosobenzoesäure,
   4-Hydroxy-3-nitrosobenzoesäure,
   2-Metboxy-6-nitrosophenol,
    3,4-Dimetbyl-6-nitrosophenol,
   2,4-Dimetbyl-6-nitrosophenol,
    3,5-Dimethyl-6-nitrosophenol,
   2,5-Dimethyl-6-nitrosophenol,
10
   2-Nitrosoresorcin,
    4-Nitrosoresorcin,
    2-Nitrosoorcin,
   2-Nitrosophloroglucin,
    4-Nitrosopyrogallol,
15
   4-Nitroso-3-hydroxyanilin und
    4-Nitro-2-nitrosophenol.
```

Als Mediatoren aus der Gruppe der vicinal nitrososubstituierter aromatischer Alkohole sind weiterhin bevorzugt o-Nitrosoderivate höher kondensierter aromatischer Alkohole.

Beispiele für solche Verbindungen sind

2-Nitroso-1-naphthol,
1-Methyl-3-nitroso-2-naphthol und

9-Hydroxy-10-nitroso-phenanthren.

25

30

20

Der Mediator kann ferner vorzugsweise ausgewählt sein aus der Gruppe der Hydroxypyridin-, Aminopyridin-, Hydroxychinolin-, Aminochinolin-, Hydroxyisochinolin-, Aminoisochinolin-Derivate mit zu den Hydroxy- oder Aminogruppen ortho- oder paraständigen Nitroso- oder Mercaptosubstituenten, Tautomere der genannten Verbindungen sowie deren Salze, Ether und Ester. Bevorzugte Mediatoren aus der geannnten Gruppe sind Verbindungen der allgemeinen Formel (XL), (XLI) oder (XLII)

15

25

sowie Tautomere, Salze, Ether oder Ester der genannten Verbindungen, wobei in den Formeln (XL), (XLI) oder (XLII) zwei zueinander ortho- oder para- ständige Reste R⁹² Hydroxy- und Nitrosorest oder Hydroxy- und Mercaptorest oder Nitroso- und Aminorest bedeuten,

die übrigen Reste R92 gleich oder verschieden und ausgewählt sind aus der Gruppe Wasserstoff-, Halogen-, Hydroxy-, Mercapto-, Formyl-, Cyano-, Carbamoyl-, Carboxyrest, Ester und Salz des Carboxyrests, Sulfonorest, Ester und Salz des Sulfonorests, Sulfamoyl-, Nitro-, Nitroso-, Amino-, Phenyl-, Aryl-C₁-C₅-alkyl-, $C_1-C_{12}-Alkyl-$, $C_1-C_5-Alkoxy-$, $C_1-C_{10}-Carbonyl-$, $Carbonyl-C_1-C_6$ alkyl-, Phospho-, Phosphono-, Phosphonooxyrest, Ester und Salz des Phosphonooxyrests, wobei die Carbamoyl-, Sulfamoyl-, Amino-, Mercapto- und Phenylreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R93, mit R93 gleich oder verschieden und ausgewählt aus der Gruppe Hydroxy-, Formyl-, Cyano-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Carbamoyl-, Sulfono-, Sulfamoyl-, Nitro-, Nitroso-, Amino-, Phenyl-, C1-C5-Alkyl-, C₁-C₅-Alkoxyrest oder C₁-C₅-Alkylcarbonylrest, substituiert sein können und die Aryl-C₁-C₅-alkyl-, C₁-C₁₂-Alkyl-, C₁-C₅-Alkoxy-, C₁-C₁₀-Carbonyl-, Carbonyl-C₁-C₆-alkylreste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt sein können und mit einem Rest R⁷³ ein- oder mehrfach substituiert sein können,

und je zwei Reste R⁹², oder zwei Reste R⁹³, oder R⁹² und R⁹³
paarweise über eine Brücke [-CR⁹⁴R⁹⁵-]_i, mit i in der oben
genannten Bedeutung, verknüpft sein können, eine oder mehrere

nicht benachbarte Gruppen $-CR^{94}R^{95}$ - durch Sauerstoff, Schwefel oder einen ggf. mit einem C_1 - C_5 -Alkyl-substituierten Iminorest ersetzt sein können, und zwei benachbarte Gruppen $-CR^{94}R^{95}$ - durch eine Gruppe $[-CR^{94}=CR^{95}-]$ ersetzt sein können, wobei R^{94} und R^{95} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Phenyl-, C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxyrest oder C_1 - C_5 -Alkylcarbonylrest bedeuten.

Als Mediatoren besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (XL) oder (XLI) sowie deren Tautomere, 10 Salze, Ether oder Ester, wobei in den Formeln (XL) und (XLI) besonders bevorzugt zwei zueinander ortho-ständige Reste R92 Hydroxy- und Nitrosorest oder Hydroxy- und Mercaptorest oder Nitrosorest- und Aminorest bedeuten und die übrigen Reste R92 gleich oder verschieden sind und ausgewählt sind aus der Gruppe 15 Wasserstoff-, Hydroxy-, Mercapto-, Formyl-, Carbamoyl-, Carboxyrest, Ester und Salz des Carboxyrests, Sulfonorest, Ester und Salz des Sulfonorests, Sulfarnoyl-, Nitro-, Nitroso-, Amino-, Phenyl-, Aryl-C₁-C₅-alkyl-, C₁-C₅-Alkyl-, C₁-C₅-Alkoxy-, C₁-C₅- Carbonyl-, Carbonyl-C₁-C₆-alkyl-, Phospho-, Phosphono-, 20 Phosphono-oxyrest, Ester und Salz des Phosphonooxyrests, wobei die Carbamoyl-, Sulfamoyl-, Amino-, Mercapto- und Phenylreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R93 substituiert sein können und die Aryl-C1-C5-alkyl-, C1-C5-Alkyl-, C_1-C_5 -Alkoxy-, C_1-C_5 -Carbonyl-, Carbonyl- C_1-C_6 -alkyl-Reste 25 gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt sein können und mit einem Rest R⁹³ ein- oder mehrfach substituiert sein können, wobei R93 die bereits genannten Bedeutungen hat und je zwei Reste R^{93} paarweise über eine Brücke $[-CR^{94}R^{95}-]_i$, mit i in der oben genannten Bedeutung, verknüpft sein können und 30 R⁹⁴ und R⁹⁵ die bereits genannten Bedeutungen haben und eine oder mehrere nicht benachbarte Gruppen -CR94R95- durch Sauerstoff oder einen ggf. mit C₁-C₅-Alkyl- substituierten Iminorest ersetzt sein können.

```
Beispiele für als Mediator verwendbare Verbindungen der
   allgemeinen Formel (XL), (XLI) oder (XLII) sind
   2,6-Dihydroxy-3-nitrosopyridin,
   2,3-Dihydroxy-4-nitrosopyridin,
   2,6-Dihydroxy-3-nitrosopyridin-4-carbonsäure,
   2,4-Dihydroxy-3-nitrosopyridin,
   3-Hydroxy-2-mercaptopyridin,
   2-Hydroxy-3-mercaptopyridin,
   2,6-Diamino-3-nitrosopyridin,
   2,6-Diamino-3-nitroso-pyridin-4-carbonsäure,
10
   2-Hydroxy-3-nitrosopyridin,
   B-Hydroxy-2-nitrosopyridin,
   2-Mercapto-3-nitrosopyridin,
    3-Mercapto-2-nitrosopyridin,
   2-Amino-3-nitrosopyridin,
15
   3-Amino-2-nitrosopyridin,
   2,4-Dihydroxy-3-nitrosochinolin,
   8-Hydroxy-5-nitrosochinolin,
   2,3-Dihydroxy-4-nitrosochinolin,
   3-Hydroxy-4-nitrosoisochinolin,
20
    4-Hydroxy-3-nitrosoisochinolin,
    8-Hydroxy-5-nitrosoisochinolin
    sowie Tautomere dieser Verbinungen.
   Als Mediatoren der allgemeinen Formel (XL), (XLI) oder (XLII)
25
   sind bevorzugt
   2,6-Dihydroxy-3-nitrosopyridin,
    2,6-Diamino-3-nitrosopyridin,
   2,6-Dihydroxy-3-nitrosopyridin-4-carbonsäure,
   2,4-Dihydroxy-3-nitrosopyridin,
30
    2-Hydroxy-3-mercaptopyridin,
    2-Mercapto-3-pyridinol,
    2,4-Dihydroxy-3-nitrosochinolin,
   8-Hydroxy-5-nitrosochinolin,
   2,3-Dihydroxy-4-nitrosochinolin
```

sowie Tautomere dieser Verbindungen.

```
Ganz besonders bevorzugte Mediatoren sind
    2,2,6,6-Tetramethyl-piperidin-1-oxyl (TEMPO),
    4-Hydroxy-2, 2, 6, 6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,
5
    4-Amino-2, 2, 6, 6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,
    4-Acetoxy-2, 2, 6, 6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,
    4-Benzoyloxy-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,
    PIPO (polymer immobilised piperidinyloxyl),
10
    N-Hydroxyphthalimid,
    1-Hydroxy-1H-benzotriazol,
    Violursäure,
    N-Hydroxyacetanilid
    sowie deren oben angeführte Derivate.
15
    Am meisten bevorzugt sind
    2,2,6,6-Tetramethyl-piperidin-1-oxyl (TEMPO),
    4-Hydroxy-2, 2, 6, 6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,
    4-Amino-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,
    4-Acetoxy-2, 2, 6, 6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,
20
    4-Benzoyloxy-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,
    PIPO (polymer immobilised piperidinyloxyl),
    3-Amino-N-hydroxyphthalimid,
    4-Amino-N-hydroxyphthalimid,
    N-Hydroxyphthalimid,
    3-Hydroxy-N-hydroxyphthalimid,
    3-Methoxy-N-hydroxyphthalimid,
    3,4-Dimethoxy-N-hydroxyphthalimid,
    4,5-Dimethoxy-N-hydroxyphthalimid,
    3,6-Dihydroxy-N-hydroxyphthalimid,
    3,6-Dimethoxy-N-hydroxyphthalimid,
    3-Methyl-N-hydroxyphthalimid,
    4-Methyl-N-hydroxyphthalimid,
    3,4-Dimethyl-N-hydroxyphthalimid,
    3,5-Dimethyl-N-hydroxyphthalimid,
35
```

- 3,6-Dimethyl-N-hydroxyphthalimid,
- 3-Isopropyl-6-methyl-N-hydroxyphthalimid,
- 3-Nitro-N-hydroxyphthalimid,
- 4-Nitro-N-hydroxyphthalimid,
- 5 1-Hydroxy-1H-benzotriazol,

Violursäure,

30

35

- N-Hydroxyacetanilid,
- 3-Nitrosochinolin-2, 4-diol,
- 2,4-Dihydroxy-3-nitrosopyridin,
- 10 2,6-Dihydroxy-3-nitrosopyridin,
 - 2,4,-Dinitroso-1,3-dihydroxybenzol,
 - 2-Nitroso-1-naphthol-4-sulfonsäure und
 - 1-Nitroso-2-naphthol-3,6-disulfonsäure.
- Nach dem erfindungsgemäßen Verfahren wird die aktive Oxonium-Spezies des Mediators in situ durch das Oxidationsmittel erzeugt und nicht isoliert.
- Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren wird der Mediator
 vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 100 Mol-%, bevorzugt 0,1
 bis 20 Mol-%, insbesondere bevorzugt 0,1 bis 5 Mol-%, bezogen
 auf die molare Menge der in den eingesetzten
 Organosiliciumverbindungen enthaltenen Carbinolgruppen,
 verwendet.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann mit einem oder mehreren der beschriebenen Mediatoren, bevorzugt mit einem oder zwei Mediatoren, besonders bevorzugt mit einem Mediator durchgeführt werden. Der Mediator kann in einer organischen oder wässrigen Phase gelöst oder in geträgerter Form als eigenständige Phase eingesetzt werden.

Nach dem erfindungsgemäßen Verfahren wird aus dem Mediator die entsprechende, aktive Oxoammonium-Spezies in situ durch das Oxidationsmittel erzeugt und nicht isoliert. In einer

15

20

25

30

35

besonderen Ausführungsform kann der Mediator aber auch in einer separaten, vorgelagerten Oxidationsreaktion in die aktive Oxoammonium-Spezies überführt, isoliert und equimolar, bezogen auf die in den eingesetzten Organosiliciumverbindungen enthaltenen Carbinolgruppen, eingesetzt werden.

Als Oxidationsmittel werden vorzugsweise Luft, Sauerstoff, Wasserstoffperoxid, organische Peroxide, Perborate oder Persulfate, organische oder anorganische Persäuren, Salze und Derivate der Persäuren, Chlor, Brom, Iod, unterhalogenige Säuren sowie deren Salze, z. B. in Form von Bleichlauge, halogenige Säuren sowie deren Salze, Halogensäuren sowie deren Salze, Fe(CN)₆³⁻, N-Chlorverbindungen eingesetzt. Oxidationsmittel können beispielsweise aber auch Metalloxide oder Anoden von Elektrolysezellen sein. Des weiteren kann das verwendete Oxidationsmittel auch in situ, z. B. elektrochemisch, durch Hydrolyse, wie beispielsweise durch Hydrolyse von N-Chlorverbindungen, oder durch Redoxreaktionen, wie beispielsweise bei Hypochlorit- oder Hypobromitlösungen durch Disproportionierung von Chlor bzw. Brom in alkalischer Lösung, oder wie beispielsweise bei der Redoxreaktion zwischen Hypochlorit und Bromid, die zur Bildung von Hypobromit führt, erzeugt werden.

Bei salzartigen Oxidationsmitteln sind als Gegenionen Natrium, Kalium, Calcium, Ammonium oder Tetraalkylammonium bevorzugt.

Die Oxidationsmittel können einzeln oder im Gemisch, gegebenenfalls jeweils in Kombination mit Enzymen, eingesetzt werden.

Im Sinne der Erfindung umfasst der Begriff Enzym auch enzymatisch aktive Proteine oder Peptide oder prosthetische Gruppen von Enzymen. Als Enzym können im erfindungsgemäßen Mehrkomponentensystem vorzugsweise Oxidoreduktasen der Klassen 1.1.1 bis 1.97 gemäß Internationaler Enzym-Nomenklatur, Committee of the International Union of Biochemistry and Molecular Biology (Enzyme Nomenclature, Academic Press, Inc., 1992, S. 24-154) eingesetzt werden.

5

10

Vorzugsweise werden Enzyme der im folgenden genannten Klassen eingesetzt:

Enzyme der Klasse 1.1, die alle Dehydrogenasen, die auf primäre, sekundäre Alkohole und Semiacetale wirken, umfassen und die als Akzeptoren NAD⁺ oder NADP⁺ (Subklasse 1.1.1), Cytochrome (1.1.2), Sauerstoff (O₂) (1.1.3), Disulfide (1.1.4),

Chinone (1.1.5) oder die andere Akzeptoren haben (1.1.99).

Aus dieser Klasse sind besonders bevorzugt die Enzyme der Klasse 1.1.5 mit Chinonen als Akzeptoren und die Enzyme der Klasse 1.1.3 mit Sauerstoff als Akzeptor.

Insbesondere bevorzugt in dieser Klasse ist Cellobiose: quinone-1-oxidoreduktase (1.1.5.1).

20

Weiterhin bevorzugt sind Enzyme der Klasse 1.2. Diese Enzymklasse umfaßt solche Enzyme, die Aldehyde zu den korrespondierenden Säuren oder Oxo-Gruppen oxidieren. Die Akzeptoren können NAD⁺, NADP⁺ (1.2.1), Cytochrome (1.2.2), Sauerstoff (1.2.3), Sulfide (1.2.4), Eisen-Schwefel-Proteine (1.2.5) oder andere Akzeptoren (1.2.99) sein.

Besonders bevorzugt sind hier die Enzyme der Gruppe (1.2.3) mit Sauerstoff als Akzeptor.

30

25

Weiterhin bevorzugt sind Enzyme der Klasse 1.3. In dieser Klasse sind Enzyme zusammengefaßt, die auf CH-CH-Gruppen des Donors wirken. Die entsprechenden Akzeptoren sind NAD⁺, NADP⁺ (1.3.1), Cytochrome (1.3.2), Sauerstoff (1.3.3), Chinone oder

30

verwandte Verbindungen (1.3.5), Eisen-Schwefel-Proteine (1.3.7) oder andere Akzeptoren (1.3.99).

Besonders bevorzugt ist die Bilirubinoxidase (1.3.3.5).

5 Ebenfalls besonders bevorzugt sind hier die Enzyme der Klasse (1.3.3) mit Sauerstoff als Akzeptor und (1.3.5) mit Chinonen etc. als Akzeptor.

Weiterhin bevorzugt sind Enzyme der Klasse 1.4, die auf CH-NH₂
10 Gruppen des Donors wirken. Die entsprechenden Akzeptoren sind

NAD⁺, NADP⁺ (1.4.1), Cytochrome (1.4.2), Sauerstoff (1.4.3),

Disulfide (1.4.4), Eisen-Schwefel-Proteine (1.4.7) oder andere

Akzeptoren (1.4.99)

15 Besonders bevorzugt sind auch hier Enzyme der Klasse 1.4.3 mit Sauerstoff als Akzeptor.

Weiterhin bevorzugt sind Enzyme der Klasse 1.5, die auf CH-NH-Gruppen des Donors wirken. Die entsprechenden Akzeptoren sind NAD⁺, NADP⁺ (1.5.1), Sauerstoff (1.5.3), Disulfide (1.5.4), Chinone (1.5.5) oder andere Akzeptoren (1.5.99).

Auch hier sind besonders bevorzugt Enzyme mit Sauerstoff (1.5.3) und mit Chinonen (1.5.5) als Akzeptoren.

Weiterhin bevorzugt sind Enzyme der Klasse 1.6, die auf NADH oder NADPH wirken. Die Akzeptoren sind hier NADP $^+$ (1.6.1), Hämproteine (1.6.2), Disulfide (1.6.4), Chinone (1.6.5), NO₂-Gruppen (1.6.6), und ein Flavin (1.6.8) oder einige andere Akzeptoren (1.6.99).

Besonders bevorzugt sind hier Enzyme der Klasse 1.6.5 mit Chinonen als Akzeptoren.

20

25

35

Weiterhin bevorzugt sind Enzyme der Klasse 1.7, die auf andere NO_2 -Verbindungen als Donatoren wirken und als Akzeptoren Cytochrome (1.7.2), Sauerstoff (O_2) (1.7.3), Eisen-Schwefel-Proteine (1.7.7) oder andere (1.7.99) haben.

Hier sind besonders bevorzugt die Klasse 1.7.3 mit Sauerstoff als Akzeptor.

Weiterhin bevorzugt sind Enzyme der Klasse 1.8, die auf

Schwefelgruppen als Donatoren wirken und als Akzeptoren NAD⁺,

NADP⁺ (1.8.1), Cytochrome (1.8.2), Sauerstoff (1.8.3),

Disulfide (1.8.4), Chinone (1.8.5), Eisen-Schwefel- Proteine (1.8.7) oder andere (1.8.99) haben.

15 Besonders bevorzugt ist die Klasse 1.8.3 mit Sauerstoff (O_2) und (1.8.5) mit Chinonen als Akzeptoren.

Weiterhin bevorzugt sind Enzyme der Klasse 1.9, die auf Hämgruppen als Donatoren wirken und als Akzeptoren Sauerstoff (O_2) (1.9.3), NO_2 -Verbindungen (1.9.6) und andere (1.9.99) haben.

Besonders bevorzugt ist hier die Gruppe 1.9.3 mit Sauerstoff (O_2) als Akzeptor (Cytochromoxidasen).

Weiterhin bevorzugt sind Enzyme der Klasse 1.12, die auf Wasserstoff als Donor wirken. Die Akzeptoren sind NAD^{+} oder $NADP^{+}$ (1.12.1) oder andere (1.12.99).

Oxigenasen).

Weiterhin sind bevorzugte Enzyme die der Klasse 1.15 , die auf Superoxid-Radikale als Akzeptoren wirken. Besonders bevorzugt ist hier die Superoxid-Dismutase (1.15.1.1).

20

30

35

Weiterhin sind bevorzugt Enzyme der Klasse 1.16. Als Akzeptoren wirken NAD⁺ oder NADP⁺ (1.16.1) oder Sauerstoff(Oz) (1.16.3).

5 Besonders bevorzugt sind hier Enzyme der Klasse 1.16.3.1 (Ferroxidase, z. B. Ceruloplasmin).

Weiterhin bevorzugte Enzyme sind diejenigen, die der Gruppe 1.17 (Wirkung auf CH2-Gruppen, die zu -CHOH- oxidiert werden), 1.18 (Wirkung auf reduziertes Ferredoxin als Donor), 1.19 (Wirkung auf reduziertes Flavodoxin als Donor), und 1.97 (andere Oxidoreduktasen) angehören.

Weiterhin besonders bevorzugt sind die Enzyme der Gruppe 1.11, 15 die auf ein Peroxid als Akzeptor wirken. Diese einzige Subklasse (1.11.1) enthält die Peroxidasen.

Besonders bevorzugt sind hier die Cytochrom-C-peroxidasen (1.11.1.5), Catalase (1.11.1.6), die Peroxydase (1.11.1.7), die Iodid-Peroxidase (1.11.1.8), die Glutathione-Peroxidase (1.11.1.9), die Chlorid-Peroxidase (1.11.1.10), die L-Ascorbatperoxidase (1.11.1.11), die Phospholipid-Hydroperoxid-Glutathione-Peroxidase (1.11.1.12), die Mangan-Peroxidase (1.12.1.13), die Diarylpropan-Peroxidase (Ligninase, Ligninperoxidase) (1.11.1.14).

Ganz besonders bevorzugt sind Enzyme der Klasse 1.10, die auf Biphenole und verwandten Verbindungen wirken. Sie katalysieren die Oxidation von Biphenolen und Ascorbaten. Als Akzeptoren fungieren NAD⁺, NADP⁺ (1.10.1), Cytochrome (1.10.2), Sauerstoff (1.10.3) oder andere (1.10.99).

Von diesen wiederum sind Enzyme der Klasse 1.10.3 mit Sauerstoff (O_2) als Akzeptor besonders bevorzugt. Von den Enzymen dieser Klasse sind die Enzyme Catechol Oxidase

15

(Tyrosinase) (1.10.3.1), L-Ascorbate Oxidase (1.10.3.3), o-Aminophenol Oxidase (1.10.3.4) und Laccase (Benzoldiol: Oxigen Oxidoreduktase) (1.10.3.2) bevorzugt, wobei die Laccasen (Benzoldiol: Oxigen Oxidoreduktase) (1.10.3.2) insbesondere bevorzugt sind.

Die genannten Enzyme sind käuflich erhältlich oder lassen sich nach Standardverfahren gewinnen. Als Organismen zur Produktion der Enzyme kommen beispielsweise Pflanzen, tierische Zellen, Bakterien und Pilze in Betracht. Grundsätzlich können sowohl natürlich vorkommende als auch gentechnisch veränderte Drganismen Enzymproduzenten sein. Ebenso sind Teile von einzelligen oder mehrzelligen Organismen als Enzymproduzenten denkbar, vor allem Zellkulturen. Für die insbesondere bevorzugten Enzyme, wie die aus der Gruppe 1.11.1 vor allem aber 1.10.3 und insbesondere zur Produktion von Laccasen werden beispielsweise Weißfäulepilze wie Pleurotus, Phlebia und Trametes verwendet.

- Die verwendeten Oxidationsmittel werden vorzugsweise in Konzentrationen von 0,1 M bis zu ihrer jeweiligen Sättigungskonzentration eingesetzt.
- Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren wird das Oxidationsmittel
 vorzugsweise in Mengen von 0,1 bis 200 Mol%, bevorzugt 1 bis
 150 Mol%, besonders bevorzugt 10 bis 125 Mol% bezogen auf die
 molare Menge der in den eingesetzten Organosiliciumverbindungen
 enthaltenen Carbinolgruppen, verwendet.
- 30 Unter den als Oxidationsmittel eingesetzten Metalloxiden werden solche mit einer Löslichkeit unter 1 g/L im Reaktionsmedium bevorzugt. Bevorzugt sind Bismut(llI)oxid, Iridium(III)oxid, Cer(IV)oxid, Cobalt(II)oxid, Cobalt(III)oxid, Eisen(III)oxid, Mangan(IV)oxid, Zinn(IV)oxid, Niob(V)oxid, Antimon(V)oxid,

15

20

30

35

Indium(ill)oxid, Quecksilber(II)oxid, Blei(IV)oxid,
Silber(I)oxid, Cu(II)oxid, Palladium(II)oxid.

Besonders bevorzugt werden Blei(IV)oxid, Mangan(IV)oxid, Silber(I)oxid, Cu(II)oxid und Palladium(II)oxid.

Die Elektroden der zur Oxidation verwendeten Elektrolysezellen können gleich oder verschieden sein. Sie bestehen vorzugsweise aus Kohlenstoff, Eisen, Blei, Bleidioxid, Kupfer, Nickel, Zink, Cadmium, Quecksilber, Tantal, Titan, Silber, Platin, platiniertem Platin, Palladium, Rhodium, Gold oder Legierungen aus den genannten Verbindungen.

Besonders bevorzugt sind Edelstähle, Tantal, Titan, Rhodium, Platin oder Gold. Ganz besonders bevorzugt bestehen die Elektroden aus Edelstahl, wobei wiederum Edelstähle der Gruppe 1.4xxx (nach DIN 17850) bevorzugt sind.

Die Elektroden können gegebenenfalls durch Bedampfen, Sputtern, Galvanisieren oder ähnliche Verfahren mit anderen Stoffen überzogen worden sein. Die Oberfläche der Elektroden kann durch geeignete Verfahren vergrößert worden sein, z.B. durch Schleifen, Polieren, Sandstrahlen, Ätzen oder Erodieren.

Weitere mögliche Zusätze sind Halogene, z. B. Brom, oder Salze, z. B. Alkali-, Erdalkali- oder Ammoniumhalogenide oder - sulfate, -carbonate, -hydrogencarbonate, Phosphorsäure und deren Alkali-, Erdalkali- oder Ammoniumsalze oder Kohlendioxid. Diese Zusätze können dem Oxidationsmittel bzw. der das Oxidationsmittel enthaltenden Phase oder der zu oxidierenden Carbinolgruppen aufweisenden Organosiliciumverbindung bzw. der die zu oxidierende Carbinolgruppen aufweisende Organosiliciumverbindung enthaltenden Phase, ggf. gelöst, zugesetzt werden, oder ggf. in gelöster Form als weitere Komponente dem Reaktionsgemisch zugeführt werden.

Bei der Oxidation mit Hypochlorit ist beispielsweise der Zusatz von Brom oder Bromid in Mengen von 0,01 bis 100 Mol-%, bezogen auf die eingesetzte Menge Hypochlorit, bevorzugt. Besonders bevorzugt ist der Zusatz von Brom oder Bromid in Mengen zwischen 1 und 50 Mol-%.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann in einem homogenen 1-Phasen- oder in einem 2- oder Mehrphasensystem durchgeführt werden, wobei ein 2-Phasen-Reaktionssystem bevorzugt ist.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform handelt es sich um ein 2-Phasen-Reaktionssystem, bestehend aus einer flüssigen organosiliciumhaltigen Phase, welche die zu oxidierende,

Carbinolgruppen aufweisende Organosiliciumverbindung und gegebenenfalls eines oder mehrere organische Lösungsmittel enthält, und einer flüssigen organosiliciumfreien, das Oxidationsmittel enthaltenden Phase.

Vorzugsweise handelt es sich bei der flüssigen organosiliciumfreien, das Oxidationsmittel enthaltenden Phase um eine wässrige Phase. Der pH-Wert der wässrigen Phase liegt vorzugsweise zwischen 4 und 14, besonders bevorzugt zwischen 6 und 12. Die Einstellung des gewünschten pH-Wertes erfolgt dabei vorzugsweise durch Zugabe eines Puffers, z. B.

Natriumhydrogencarbonat, Dinatriumhydrogenphosphat oder Natriumdihydrogenphosphat, oder eines Puffergemisches oder einer Säure, z. B. Kohlendioxid, Phosphorsäure, Salzsäure oder Schwefelsäure, oder einer Base, z. B. NaOH.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann in seiner bevorzugten Ausführungsform als 2-Phasen-Reaktionssystem sowohl mit als auch ohne zusätzliche Lösungsmittel durchgeführt werden, wobei die Durchführung ohne zusätzliche Lösungsmittel bevorzugt ist.

30

10

10

Als zusätzliche Lösungsmittel geeignet sind polare oder unpolare Lösungsmittel sowie beliebige Mischungen dieser Solventien untereinander oder mit Wasser. Als geeignete organische Lösungsmittel seien beispielhaft genannt lineare oder verzweigte gesättigte oder ungesättigte aliphatische Kohlenwasserstoffe mit 1-20 C-Atomen, zyklische gesättigte oder ungesättigte aliphatische Kohlenwasserstoffe mit 5-20 C-Atomen, oder aromatische Kohlenwasserstoffe mit 5-20 C-Atomen, wobei ein oder mehrere Wasserstoff-Atom(e) oder ein oder mehrere Kohlenstoff-Atom(e) durch Heteroatome ersetzt sein können.

Bevorzugt handelt es sich um lineare oder verzweigte gesättigte oder ungesättigte aliphatische Kohlenwasserstoffe mit 1-16 C-Atomen, zyklische gesättigte oder ungesättigte aliphatische Kohlenwasserstoffe mit 5-16 C-Atomen, oder aromatische Kohlenwasserstoffe mit 6-16 C-Atomen, wobei ein oder mehrere Wasserstoff-Atom(e) unabhängig voneinander durch F, Cl, Br, NO2 oder CN ersetzt sein können, oder wobei eine oder mehrere CH2-Gruppe(n) unabhängig voneinander durch O, NH, C=O, S, S=O, SO2, P=O ersetzt sein können, oder wobei eine oder mehrere CH-Gruppe(n) unabhängig voneinander durch N oder P ersetzt sein können, oder wobei quartäre Kohlenstoff-Atome durch Si ersetzt sein können.

Beispiele für geeignete organische Lösungsmittel sind Hexan, Petrolether, Cyclohexan, Dekalin, Methylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, 1,2-Dichloresthan, Chlorbenzol, Benzol, Toluol, 1-Chlor-Naphthalin, Ethylencarbonat, CO₂, Essigsäuremethylester, Essigsäureethylester,

Essigsäurebutylester, Acetonitril, Acetamid, Tetrahydro-1,3-dimethyl-2(1H)-pyrimidinon (DMPU),
Hexamethylphosphorsäuretriamid (HMPT), Dimethylsulfoxid (DMSO),
Sulfolan, Diethylether, Methyl-tert.-butylether,
Ethylenglycoldimethylether, Ethylenglycoldiethylether,

Diethylenglycoldiethylether, Tetrahydrofuran, Dioxan, Aceton, Diisopropylketon und Polydimethylsiloxane.

Die zu oxidierende Carbinolgruppen aufweisende
Organosiliciumverbindung kann in Konzentrationen zwischen 0,1
und 100 Gew.-%, bezogen auf die organische Lösung, bevorzugt
zwischen 1 und 50 Gew.-% eingesetzt werden.

Wird das erfindungsgemäße Verfahren in einem 2-Phasen-Reaktionssystem durchgeführt, ist für eine quantitative 10 Umsetzung der Carbinolgruppen eine intensive Durchmischung beider Reaktionsphasen zwecks Schaffung einer großen inneren Reaktionsoberfläche notwendig. Die intensive Durchmischung der Phasen kann entweder durch turbulente Strömung oder prinzipiell mit allen bekannten Mischsystemen, z. B. statischen 15 Mischelementen oder -düsen, Rührer, Ultraschall, elektrischen, magnetischen oder elektromagnetischen Feldern usw., oder durch Kombinationen hiervon erzeugt werden. Eine Übersicht über die wichtigsten Ausführungsformen gibt z. B. "Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry" (Vol. B2, 5. Auflage, VCH 20 Weinheim, 1988, Seiten 24-1 bis 25-13 und 25-19 bis 25-21; Vol. B4, 5. Auflage, VCH Weinheim, 1992, Seite 561 bis 586).

Vorzugsweise wird das erfindungsgemäße Verfahren in einem 2-Phasen-Reaktionssystem derart durchgeführt, dass in der kontinuierlichen Phase eine durchschnittliche Teilchengröße von kleiner oder gleich 200 µm vorliegt.

Gemäß dem erfindungsgemäßen Verfahren werden die Umsetzungen vorzugsweise bei Temperaturen zwischen -100 und +150 °C, besonders bevorzugt zwischen -50 und +100 °C, und insbesondere bevorzugt zwischen -20 und +50 °C durchgeführt.

Die Reaktionszeiten betragen vorzugsweise 0,1 Sekunden bis 72 35 Std., bevorzugt 1 Sekunde bis 24 Std., insbesondere bevorzugt 1 Sekunde bis 10 Std. und ganz besonders bevorzugt 1 Sekunde bis 5 Std.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann diskontinuierlich,

halbkontinuierlich oder vollkontinuierlich in dafür geeigneten
Reaktorsystemen, wie z. B. Batch-Reaktor, Batch-ReaktorKaskade, Loop-Reaktor, Strömungsrohr, Rohrreaktor,
Microreaktor, Kreiselpumpen und beliebige Kombinationen
hiervon, durchgeführt werden. Eine Übersicht über die
wichtigsten Ausführungsformen gibt z. B. "Ullmann's
Encyclopedia of Industrial Chemistry" (Vol. B4, 5. Auflage, VCH
Neinheim, 1992, Seite 87-120). Die Reaktion wird vorzugsweise

kontinuierlich in einem 2-Phasen-Reaktionssystem durchgeführt.

Das erfindungsgemäße Verfahren bietet gegenüber dem Stand der Technik eine Reihe von Vorteilen. Es ist präparativ einfach, ohne speziellen apparativen Aufwand zu realisieren sowie durch die niedrige Reaktionstemperatur und den katalytischen Einsatz der verwendeten Mediatoren kostengünstig und Ressourcen schonend. Durch die selektive und nahezu quantitative Oxidation der Carbinolgruppen werden selbst bei polymeren Polyorganosiloxanen und Organosiloxanharzen hervorragende Reaktionsausbeuten erhalten, die deutlich über den Ausbeuten der nach dem Stand der Technik beschriebenen Verfahren liegen.

Des weiteren werden kaum Nebenprodukte gebildet, und die

Reaktionsprodukte lassen sich sauber und auf einfache Art und Weise isolieren. Zusätzlich erlauben die verhältnismäßig milden Reaktionsbedingungen die Anwendung des erfindungsgemäßen Verfahrens auch bei Organosiliciumverbindungen mit empfindlichen Substituenten. Das Verfahren kann kontinuierlich und gegebenenfalls sogar ohne zusätzliche organische Lösungsmittel gearbeitet werden, was einen weiteren Vorteil hinsichtlich Kosten, Raum-Zeit-Ausbeute und nachhaltige Umweltverträglichkeit bedeutet.

15

20

25

30

Falls erwünscht, können die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren erhaltenen Organosiliciumverbindungen weiter modifiziert werden.

5 Handelt es sich bei den erfindungsgemäß hergestellten Organosiliciumverbindungen um Verbindungen der Formel (I) mit a+b+c+d=4, d. h. Silane, können diese je nach Art des Substituenten X in dem Fachmann bekannter Weise alkoxyliert (X gleich Chloratom), zu Organopolysiloxanen hydrolysiert bzw.

(co)kondensiert werden (X gleich Chloratom, Hydroxy-, Methoxyoder Ethoxyrest), oder mit linearen, endständige
Hydroxylgruppen aufweisenden Organopolysiloxanen sowie mit
Silanolgruppenhaltigen Organosiloxanharzen cokondensiert werden
(X gleich Chloratom, Hydroxy-, Methoxy- oder Ethoxyrest).

Handelt es sich bei den erfindungsgemäß hergestellten
Organosiliciumverbindungen um Verbindungen der Formel (I) mit
a+b+c+d≤3, d. h. Organosiloxane, können diese in dem Fachmann
bekannter Weise mit weiteren Organopolysiloxanen, bevorzugt
ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus linearen, endständige
Triorganosiloxygruppen aufweisenden Organopolysiloxanen,
linearen, endständige Hydroxylgruppen aufweisende
Organopolysiloxanen, cyclischen Organopolysiloxanen und
Mischpolymerisaten aus Diorganosiloxan- und

Monoorganosiloxaneinheiten, oder mit Silanolgruppenhaltigen Organosiloxanharzen equilibriert werden, wodurch beispielsweise die Einstellung des gewünschten Molekulargewichts sowie die gezielte Verteilung der Carbonylgruppen im Molekül und gegebenenfalls die Einführung weiterer Funktionalitäten ermöglicht wird.

Vorzugsweise werden als lineare, endständige Hydroxylgruppen aufweisende Organopolysiloxane solche der Formel

35 $HO(SiR^{100}_{2}O)_{p}H$

(XLIII),

als lineare, endständige Triorganosiloxygruppen aufweisenden Organopolysiloxane solche der Formel

5 $R^{100}_{3}SiO(SiR^{100}_{2}O)_{q}SiR^{100}_{3}$ (XLIV),

als cyclische Organopolysiloxane solche der Formel

 $(SiR^{100}_{2}O)_{r} \qquad (XLV),$

10

als Mischpolymerisate solche aus Einheiten der Formel

 $R^{100}_{3}SiO_{1/2}$, $R^{100}_{2}SiO$ und $R^{100}SiO_{3/2}$

und als Silanolgruppenhaltige Organosiloxanharze solche aus Einheiten der Formel

 $[R^{100}{}_3SiO_{1/2}]$ und $[SiO_{4/2}]$, wobei diese noch zusätzliche Sigebundene OH-Gruppen enthalten,

20

eingesetzt, wobei

R¹⁰⁰ jeweils gleich oder verschieden sein kann und eine für R angegebene Bedeutung hat,

p 0 oder eine ganze Zahl von 1 bis 2000 ist,

q 0 oder eine ganze Zahl von 1 bis 2000 ist und r eine ganze Zahl von 3 bis 12 ist.

Die Mengenverhältnisse der bei der gegebenenfalls durchgeführten Cokondensation oder Equilibrierung eingesetzten

Organopolysiloxane und erfindungsgemäß hergestellten Organosiliciumverbindungen werden lediglich durch den gewünschten Anteil der Carbonylgruppen in den bei der gegebenenfalls durchgeführten Cokondensation oder Equilibrierung erzeugten Organosiliciumverbindung und durch die gewünschte mittlere Kettenlänge bestimmt.

10

35

Die gegebenenfalls nachträglich durchgeführten Alkoxylierungs-, Hydrolyse-, Kondensations-, Cokondensations- oder Equilibrierungsreaktionen werden auf dem Fachmann bekannte Art und Weise ausgeführt.

Carbonylreste-aufweisende Organosiliciumverbindungen zeichnen sich einerseits durch eine hohe Reaktivität gegenüber Nucleophilen und - dadurch bedingt - ein breites Reaktionsspektrum, sowie andererseits durch die für Carbonylgruppen typisch Empfänglichkeit für Redox-Prozesse aus. Die möglichen Anwendungsgebiete von Carbonylreste-aufweisenden Organosiliciumverbindungen sind dementsprechend umfangreich.

Aufgrund der Reaktionsfreudigkeit von Carbonylgruppen mit O-, 15 N- und S-Nucleophilen eignen sich Carbonylreste-aufweisende Organosiliciumverbindungen beispielsweise hervorragend zur permanenten Ausrüstung entsprechender Materialien, wie beispielsweise von Naturfasern (wie Wolle, Seide, Baumwolle, Keratinfasern), Cellulose und Cellulosefasern sowie deren 20 Mischgewebe mit Kunstfasern wie Polypropylen-, Polyester- oder Polyamidfasern. Typische Ziel-Effekte sind beispielsweise weicher, fließender Griff, verbesserte Elastizität, antistatische Eigenschaften, niedrige Reibwerte, Oberflächenglätte, Glanz, Knittererholung, Farbechtheiten, Waschbeständigkeit, Hydrophilie, Weiterreissfestigkeit, verringerte Pillingneigung, "Easy-Care" und "Soil-Release" Eigenschaften, verbesserter Tragekomfort, hohe Beständigkeit der Ausrüstung gegenüber Wasch- und Pflegeprozessen, verbesserte industrielle Verarbeitbarkeit, z.B. hinsichtlich 30 Verarbeitungs- und Produktionsgeschwindigkeit.

Weiterhin eignen sich Carbonylreste-aufweisende Organosiliciumverbindungen als Hilfsstoff bei der Ledergerbung und -zurichtung, sowie für die Leimung und

Oberflächenveredelung von Papier. Auch können Carbonylresteaufweisende Organosiliciumverbindungen als Additive in Beschichtungen und Lacken Einsatz finden, wo sie z. B. zur Verringerung der Oberflächenrauhigkeit und somit zu einer Verringerung des Gleitwiderstands des Lacks führen.

Andere Anwendungsmöglichkeiten sind die Verwendung von
Carbonylreste-aufweisenden Organosiliciumverbindungen als
Zusatz in kosmetischen Formulierungen, beispielsweise in
Hautpflegemitteln, als Konditionierer in Haarwaschmitteln oder
zum reversiblen Verankern von Duftstoffen in der Polymermatrix
zum Erzielen von slow-release-Eigenschaften, als
Bautenschutzmittel sowie als oberflächenaktive Mittel, wie z.
B. Detergentien, Tenside, Emulgatoren, Entschäumer und
Schaumstabilisatoren.

Darüber hinaus können Carbonylreste-aufweisende
Organosiliciumverbindungen als Radikalüberträger zur Steuerung
radikalischer Polymerisationsprozesse, als chemischer Baustein,
wie z. B. für die Herstellung von Kunststoffen oder Harzen,
sowie als Intermediat für weitere Synthesen eingesetzt werden.
So lassen sich die Aldehyd- und Ketongruppen nach dem Fachmann
bekannten Methoden der Carbonylgruppenchemie beliebig
weitermodifizieren, wie z.B. durch (Halb-)Acetalisierung,
Oxidation, Reduktion, Umsetzung mit Aminen zu Iminen und
Schiff-Basen, Oxim-, Hydrazon oder Semicarbazon-Bildung,
Umsetzung mit CH-aciden Verbindungen bzw. Verwendung als CHacide Reaktionskomponente.

30 Die folgenden Verfahrens-Beispiele erläutern die Erfindung.

Beispiel 1:

35

121 g eines 3-Hydroxypropyl-dimethylsilyl-terminierten Polydimethylsiloxans mit einem OH-Gehalt von 3,2 % in 400 ml Methylenchlorid, 1,90 g (11 mmol) 4-Hydroxy-TEMPO, 50 ml gesättigte Natriumhydrogencarbonatlösung und 2,27 g (22 mmol)
Natriumbromid wurden auf -10°C gekühlt und unter starkem Rühren
mit einem Ankerrührer (2000 U/min; Rührwerk RZR der Fa.
Heidolph) und guter Kühlung innerhalb von 200 s mit 177 g
technischer Bleichlauge (Gehalt ca. 1,8 M, pH 9,5 wurde durch
Zugabe von 2 N Schwefelsäure eingestellt) versetzt. Dabei
bildete sich eine suspensionsartig weiße Mischung, in welcher
die Siliconöltröpfchen mit einer durchschnittlichen
Partikelgröße von etwa 100 bis 150 µm in der kontinuierlichen
wässrigen Phase dispergiert waren. Nach ca. 5 min. wurden die
Phasen getrennt und die das Produkt enthaltende organische
Phase NMR-spektroskopisch untersucht. Ausbeute
(Standardanalyse): 96 % Si-gebundene 2-Formylethyl-Gruppen, 4 %
nicht umgesetzte Hydroxpropyl-Gruppen.

15

20

25

Vergleichsversuch zu Beispiel 1:

Beispiel 1 wurde analog wiederholt, mit dem Unterschied, dass statt des Anker- oder Propellerrührers ein Magnetrührer (IKAMAG® RCT der Fa. IKA Labortechnik) mit zylindrischem Magnetrührstäbchen (L: 25 mm) zum Einsatz kam und mit 1000 U/min gerührt wurde. Die sich bildende Dispersion ist deutlich grobteiliger und weist eine durchschnittliche Partikelgröße der Siliconöltröpfchen von größer 500 µm auf. Nach Abtrennung der Produktphase wurde die organische Phase NMR-spektroskopisch untersucht. Ausbeute (Standardanalyse): 46 % Si-gebundene 2-Formylethyl-Gruppen, 54 % nicht umgesetzte Hydroxpropyl-Gruppen.

Beispiel 2:

121 g eines 3-Hydroxypropyl-dimethylsilyl-terminierten
Polydimethylsiloxans mit einem OH-Gehalt von 1,25 %, 950 mg
(5,5 mmol) 4-Hydroxy-TEMPO, 50 ml gesättigte
Natriumhydrogencarbonatlösung und 1135 mg (11 mmol)
Natriumbromid wurden auf -10°C gekühlt und unter starkem Rühren
und gutem Kühlen rasch mit 77 g technischer Bleichlauge

(Gehalt ca. 1,9 M, pH 9,5 wurde durch Zugabe von 2 N Schwefelsäure eingestellt) versetzt. Nach ca. 15 min. wurden die Phasen getrennt und die das Produkt enthaltende organische Phase NMR-spektroskopisch untersucht. Ausbeute

5 (Standardanalyse): 95 % Si-gebundene 2-Formylethyl-Gruppen, 5 % nicht umgesetzte Hydroxpropyl-Gruppen.

Beispiel 3:

Die Reaktion wurde analog zu Beispiel 2 mit 100 g der in

Tabelle 1 weiter spezifizierten, seitenständig 3-Hydroxypropylfunktionalisierten Polydimethylsiloxanen mit

Frimethylsilylendgruppen wiederholt, wobei die in der Tabelle
genanten Mengen an 4-Hydroxy-TEMPO, gesättigte NaHCO₃-Lösung,
Natriumbromid und Bleichlauge zum Einsatz kamen. Am Ende der

Reaktion wird die Reaktionsmischung mit 10%iger HCl(aq.)
neutralisiert (pH=6-7). Nach Abtrennen der siliciumorganischen
Phase, Entfernen aller flüchtigen Bestandteile im Vakumm und
Filtration erhält man das seitenständig Formylethyl-

funktionalisierte Polydimethylsiloxan mit 20 Trimethylsilylendgruppen als fast farbloses, klares Öl.

Tabelle 1.

Beispiel	3а	3b	3с
OH-Gehalt [%]	1,34	0,85	0,6
4-OH-Tempo [g]	0,8	0,5	0,375
NaHCO ₃ -Lsg. [mL]	45	30	20
NaBr [g]	1,0	0,6	0,45
Reaktionszeit [min]	15	25	35
Ausbeute	98,2	96,4	95,5

Beispiel 4:

25 Analog zu den Beispielen 3 wurden 100g eines linearen Polydimethylsiloxans mit - wie in Tabelle 2 weiter spezifiziert - seiten- oder endständigen Carbinolgruppen (Carbinol-Öl) zu den entsprechenden Formyl-funktionalisierten Polydimethylsiloxanen umgesetzt.

Tabelle 2.

Carbinol-Öl	Substituent	Substitutionsart	OH-Gehalt [%]
À	Polyoxyalkylenrest -C₃H ₆ -(C₂H₄O) ₆ -(C₄H ₈ O) ₁₄ H	Seitenständig	0,7
В	Polyoxyalkylenrest -C ₃ H ₆ -(C ₂ H ₄ O) ₂₀ -(C ₄ H ₈ O) ₂₀ H	Seitenständig	0,48
С	3-[2-Ethyl-3-hydroxy-3- (hydroxymethyl)-propoxy]-propyl	alfa,omega-endständig	1,55
D	4-Hydroxy-2-methyl-butyl	Seitenständig	0,44
E	3-Hydroxypropyl	Monofunkt.	1,02

Tabelle 3 illustriert die Synthesebedingungen.

Tabelle 3.

Beispiel	4a	4b	4c	4d	4e
Carbinol-Öl	Α	В	С	D	E
zusätzliches LSM	-	Toluol	-	_	Ethylacetat
4-OH-Tempo [g]	0,44	0,30	0,98	0,275	0,33
NaHCO₃-Lsg. [mL]	25	15	52	15	18
NaBr [g]	0,52	0,36	1,17	0,33	0,39
Reaktionszeit [min]	30	45	12	35	10
Ausbeute	96,3	97,6	92,4	98,1	95,9

10 Beispiel 5:

Es wurden folgende Lösungen hergestellt:

Lösung 1: In 1000 g 3-Hydroxypropyl-dimethylsilyl-terminiertem
Polydimethylsiloxan mit einem OH-Gehalt von 0,5 mmol pro g
wurden 430 mg (2,5 mmol, 1,0 Mol %) 4-Hydroxy-TEMPO gelöst.

Lösung 2: 2 1 Natriumhypochloritlösung (technische Bleichlauge) wurden mit ca. 80 ml 20 proz. Schwefelsäure auf einen pH-Wert von 9,5 eingestellt. Gehalt ca. 1,9 M.

Lösung 3: 84,9 g NaBr in 313 ml Wasser.

Mittels Dosierpumpen wurden die Lösungen 1, 2 und 3 aus Reservoirs über ein statisches Mischelement synchron in ein als Spirale gewickeltes 20 m langes Titan-Rohr (Innendurchmesser 3 10 mm, Außendurchmesser 4,1 mm) gepumpt. Die Pumprate betrug für die Lösung 1 400 ml/min, für die Lösung 2 130 ml/min und für die Lösung 3 0,5 1/h. Die Reaktionsmischung wurde in einem Behälter aufgefangen und ggf. mit Essigester verdünnt. Die organische Phase wurde abgetrennt. Nach Entfernen aller 15 flüchtigen Bestandteile im Vakumm und Filtration erhielt man das endständig Formylethyl-funktionalisierte Polydimethylsiloxan als fast farbloses, klares Öl. Ausbeute: 90 % Siliconöl mit Si-gebundenen 2-Formylethylgruppen (quantitative NMR-Analyse). 20

Beispiel 6:

Mit dem in Beispiel 5 verwendeten 3-Hydroxypropyldimethylsilyl-terminierten Polydimethylsiloxan wurden weitere Oxidationen im Batch-Modus durchgeführt. Verwendete Reagentien, Versuchbedingungen und Ausbeuten siehe Tabelle 4.

Tabelle 4.

Katalysator / Cokatalysator (Mol %)*	Oxidations- mittel (Mol%.)*	Reaktionsmedium	Reaktions- temperatur (°C)	Reaktions- dauer	Ausbeute (%)
4-Hydroxy-TEMPO (1), KBr (1)	NaOCI (120)	Ethylacetat/Wasser	20	5 min.	95
4-Hydroxy-TEMPO (2,5), KBr (1)	NaOCI (120)	ohne org. Solvens	10 bis 25	3 min.	92
4-Acetamido-TEMPO (2)	NaOBr (110)	Toluol/Wasser	10	2 min.	97
TEMPO (0,1)	N-Chlor- succinimid (1,1)	CH₂Cl₂	5	20 min.	98
TEMPO (1)	Phl(OAc)₂ (110)	CH₂Cl₂	20	2 h	80
. TEMPO (1)	KHSO₅ (110)	CH₂Cl₂	20	5,5 h	75
TEMPO (1), Bu₄N ⁺ Br⁻ (2)	Oxone (200)	CH₂Cl₂	20	1,2 h	70
TEMPO (1)	m-Chlor-per- benzoesäure	CH₂Cl₂	5	35 min	75
4-Hydroxy-TEMPO (5), CuCl (10)	O ₂	DMF	25	3 h	90
TEMPO (10), Laccase (1000 nkat./g Siloxan)	O ₂	Acetonitril/0,1 M NaOAc (pH 5,0)	38	2 d	70
TEMPO (10), Laccase (1000 nkat./g Siloxan)	O ₂	THF/0,1 M NaOAc (pH 5,1)	39	3 d	71
TEMPO (10), Laccase (500 nkat./g Siloxan)	O ₂	ohne org. Solvens	40	2 d	65
TEMPO (2,5), RuCl ₂ (PPh ₃) ₃ (2,5)	O ₂	ohne org. Solvens	100	5 h	90

Patentansprüche

- Verfahren zur Herstellung von Carbonylreste-aufweisenden
 Organosiliciumverbindungen
 durch Oxidation von Carbinolreste-aufweisenden
 Organosiliciumverbindungen
 mit Hilfe eines Mediators ausgewählt aus der Gruppe der aliphatischen, cycloaliphatischen, heterocyclischen und
 aromatischen NO-, NOH- und
 - H—N-OH

 -haltigen Verbindungen

 und eines Oxidationsmittels.
- 15 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als Carbinolreste-aufweisende Organosiliciumverbindungen solche enthaltend Einheiten der Formel

$$A'_{a}R_{b}X_{c}H_{d}SiO_{(4-a-b-c-d)/2}$$
 (I),

eingesetzt werden,

wobei A' gleich oder verschieden sein kann und einen Rest der Formel

$$-Y^{1} \underbrace{\begin{pmatrix} OH \\ Y^{2} \end{pmatrix}}_{y-1}$$
 (II)

bedeutet,

20

25

30

Y¹ einen zwei- oder mehrwertigen, linearen oder cyclischen, verzweigten oder unverzweigten organischen Rest bedeutet, der gegebenenfalls substituiert und/oder durch die Atome N, O, P, B, Si, S unterbrochen sein kann, Y² ein Wasserstoffatom oder einen einwertigen linearen oder cyclischen, verzweigten oder unverzweigten, organischen

10

15

20

25

30

Rest bedeutet, der gegebenenfalls substituiert und/oder durch die Atome N, O, P, B, Si, S unterbrochen sein kann, y entsprechend der Wertigkeit von Rest $Y^1 \geq 2$ ist, R gleich oder verschieden sein kann und einen einwertigen, linearen oder cyclischen, verzweigten oder unverzweigten gegebenenfalls substituierten Kohlenwasserstoffrest bedeutet,

X gleich oder verschieden sein kann und ein Chloratom, ein Rest der Formel -OR¹ mit R¹ gleich Wasserstoffatom oder Alkylrest mit 1 bis 18 Kohlenstoffatom(en), der durch Ethersauerstoffatome substituiert sein kann, einen einwertigen, linearen oder cyclischen, verzweigten oder unverzweigten Kohlenwasserstoffrest, der gegebenenfalls durch Einheiten -C(O)-, -C(O)O-, -C(O)NR¹-, -O-C(O)O-, -O-C(O)NR¹-, -NR¹-C(O)-NR¹-, -NR¹-, -(NR¹2)⁺-, -O-, -S-, =N-unterbrochen und mit Hydroxy-, Mercapto-, Amin-, Ammonium-, Carbonyl-, Carboxyl- oder Oxiranylgruppen substituiert sein kann, oder die Gruppe A' bedeutet,

- a 0, 1 oder 2 ist
- b 0, 1, 2 oder 3 ist,
 - c 0, 1, 2 oder 3 ist, und
 - d 0, 1, 2 oder 3 ist,

mit der Maßgabe, dass die Summe $a+b+c+d \le 4$ ist und die Organosiliciumverbindungen der Formel (I) pro Molekül mindestens einen Rest A aufweisen.

3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als Carbonylreste-aufweisende Organosiliciumverbindungen solche enthaltend Einheiten der Formel

 $A_aR_bX_cH_dSiO_{(4-a-b-c-d)/2}$

(III),

erhalten werden,

wobei A gleich oder verschieden sein kann und einen Rest der Formel

$$-Y^{1}$$
 $\begin{pmatrix} O \\ Y^{3} \end{pmatrix}$ $y-1$ (IV)

bedeutet,

5

15

25

30

Y³ ein Wasserstoffatom oder einen einwertigen linearen oder cyclischen, verzweigten oder unverzweigten organischen Rest bedeutet, der gegebenenfalls substituiert und/oder durch die Atome N, O, P, B, Si, S unterbrochen sein kann, und

 Y^1 , R, X, a, b, c, d und y die im Anspruch 2 dafür angegebene Bedeutung haben.

4. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass als Carbinolreste-aufweisende Organosiliciumverbindungen solche der Formel

 $A'_{v}R_{w}X_{(3-v-w)}Si$ (I'),

wobei A', X und R die in Anspruch 2 dafür angegebene Bedeutung haben,

v 0, 1, 2 oder 3, bevorzugt 0 oder 1, ist

w 0, 1, 2 oder 3 ist,

mit der Maßgabe, dass sie pro Molekül mindestens einen Rest A' enthalten,

eingesetzt werden.

5. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass als Carbinolreste-aufweisende Organosiliciumverbindungen solche der Formel $A'_vR_{3-v}SiO(SiR_2O)_n(SiRA'O)_oSiR_{3-v}A'_v$ (I''),

wobei A' und R die in Anspruch 2 dafür angegebene Bedeutung haben,

v 0, 1, 2 oder 3, bevorzugt 0 oder 1, ist n 0 oder eine ganze Zahl von 1 bis 2000 ist, o 0 oder eine ganze Zahl von 1 bis 2000, bevorzugt 0 bis 500, ist,

mit der Maßgabe, dass sie pro Molekül mindestens einen Rest A' enthalten, eingesetzt werden.

15 6. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass als Carbinolreste-aufweisende Organosiliciumverbindungen solche der Formel

 $[A'_vR_{3-v}SiO_{1/2}]_s[SiO_{4/2}]$ (I'''),

wobei A' und R die in Anspruch 2 dafür angegebene Bedeutung haben,

v 0, 1, 2 oder 3, bevorzugt 0 oder 1, ist, s einen Wert von einschließlich 0,2 bis 6, bevorzugt 0,4 bis 4, annehmen kann und die Anzahl M-Einheiten [A' $_{\rm v}$ R $_{\rm 3-}$ $_{\rm v}$ SiO $_{\rm 1/2}$] pro Q-Einheit [SiO $_{\rm 4/2}$] beschreibt, mit der Maßgabe, dass sie pro Molekül mindestens einen Rest A' enthalten, eingesetzt werden.

7. Verfahren nach Anspruch 1 oder 3, dadurch gekennzeichnet, dass als Carbinolreste-aufweisende Organosiliciumverbindungen solche der Formel

35

30

20

 $A_v R_w X_{(3-v-w)} Si$ (III'),

wobei A, X und R die in Anspruch 3 dafür angegebene Bedeutung haben,

v 0, 1, 2 oder 3, bevorzugt 0 oder 1, ist

w 0, 1, 2 oder 3 ist,

mit der Maßgabe, dass sie pro Molekül mindestens einen Rest A enthalten,

erhalten werden.

10

5

Verfahren nach Anspruch 1 oder 3, dadurch gekennzeichnet, dass als Carbinolreste-aufweisende Organosiliciumverbindungen solche der Formel

15

 $A_vR_{3-v}SiO(SiR_2O)_n(SiRAO)_oSiR_{3-v}A_v$ (III''),

wobei A und R die in Anspruch 3 dafür angegebene Bedeutung haben,

20 v 0, 1, 2 oder 3, bevorzugt 0 oder 1, ist

n 0 oder eine ganze Zahl von 1 bis 2000 ist,

o 0 oder eine ganze Zahl von 1 bis 2000, bevorzugt 0 bis

500, ist,

mit der Maßgabe, dass sie pro Molekül mindestens einen Rest A enthalten,

erhalten werden.

Verfahren nach Anspruch 1 oder 3, dadurch gekennzeichnet,
 dass als Carbinolreste-aufweisende
 Organosiliciumverbindungen solche der Formel

 $[A_vR_{3-v}SiO_{1/2}]_s[SiO_{4/2}]$ (III'''),

wobei A und R die in Anspruch 2 dafür angegebene Bedeutung haben,

v 0, 1, 2 oder 3, bevorzugt 0 oder 1, ist, s einen Wert von einschließlich 0,2 bis 6, bevorzugt 0,4 bis 4, annehmen kann und die Anzahl M-Einheiten $[A_vR_{3-v}SiO_{1/2}]$ pro Q-Einheit $[SiO_{4/2}]$ beschreibt, mit der Maßgabe, dass sie pro Molekül mindestens einen Rest

mit der Maßgabe, dass sie pro Molekül mindestens einen Rest A enthalten,

erhalten werden.

10

5

O. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass als Mediator Nitroxyl-Radikale der Formel

15

25

30

wobei

 R^{16} gleich oder verschieden ist und Phenyl-, $Aryl-C_1-C_5-Alkyl-$, $C_1-C_{12}-Alkyl-$, $C_1-C_5-Alkoxy-$, $C_1-C_{10}-Carbonyl-$ und $Carbonyl-C_1-C_6-Alkyl-$ Rest bedeutet, wobei die Phenylreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R^{18} substituiert sein können, und die $Aryl-C_1-C_5-Alkyl-$, $C_1-C_{12}-Alkyl-$, $C_1-C_5-Alkoxy-$, $C_1-C_{10}-Carbonyl-$ und $Carbonyl-C_1-C_6-Alkyl-$ Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt sein können und mit einem Rest R^{18} ein- oder mehrfach substituiert sein können, wobei

10

15

20

25

30

35

 R^{18} ein- oder mehrfach vorhanden sein kann und gleich oder verschieden ist und Hydroxy-, Formyl-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Carbamoyl-, Sulfono-, Sulfamoyl-, Nitro-, Nitroso-, Amino, Phenyl-, Benzoyl-, $C_1-C_5-Alkyl-$, $C_1-C_5-Alkoxyrest$, $C_1-C_5-Alkyl-$, C_1-C_5-Alky

Hydroxy-, Mercapto-, Formyl-, Cyano-, Carbamoyl-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Sulfonorest, Ester oder Salz des Sulfonorests, Sulfamoyl-, Nitro-, Nitroso-, Amino-, Phenyl-, Aryl- C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_{12} -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_{10} -Carbonyl- und Carbonyl- C_1 - C_6 -Alkyl-Rest, Phospho-, Phosphono-, Phosphonooxyrest, Ester oder Salz des Phosphonooxyrests bedeutet, wobei

R¹⁷ gleich oder verschieden ist und ein Wasserstoffatom oder

die Carbamoyl-, Sulfamoyl-, Amino-, Mercapto- und Phenylreste unsubstituiert oder ein- oder mehrfach mit einem Rest R¹² substituiert sein können,

und die Aryl- C_1 - C_5 -Alkyl-, C_1 - C_{12} -Alkyl-, C_1 - C_5 -Alkoxy-, C_1 - C_{10} -Carbonyl- und Carbonyl- C_1 - C_6 -Alkyl-Reste gesättigt oder ungesättigt, verzweigt oder unverzweigt sein können und mit einem Rest R^{12} ein- oder mehrfach substituiert sein können, und eine $[-CR^{17}R^{17}-]$ -Gruppe durch Sauerstoff, einen ggf. mit C_1 - C_5 -Alkylsubstituierten Iminorest, einen (Hydroxy) iminorest, eine Carbonylfunktion oder eine ggf.

mit R^{12} mono- oder disubstituierten Vinylidenfunktion ersetzt sein kann,

und zwei benachbarte Gruppen [$-CR^{17}R^{17}-$] durch eine Gruppe [$-CR^{17}=CR^{17}-$], [$-CR^{17}=N-$] oder [$-CR^{17}=N$ (O)-] ersetzt sein können,

wobei R¹² ein- oder mehrfach vorhanden sein kann und gleich oder verschieden ist und Hydroxy-, Fomyl-, Cyano-, Carboxyrest, Ester oder Salz des Carboxyrests, Carbamoyl-, Sulfono-, Sulfamoyl-, Nitro-, Nitroso-, Amino-, Phenyl-, C₁-C₅-Alkyl-, C₁-C₅-Alkoxy-, C₁-C₅-Alkylcarbonylrest bedeutet, eingesetzt werden.

25

- 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, dass die Nitroxyl-Radikale der Formeln (XI) und (XII) über einen oder mehrere Reste R¹⁷ mit einer polymeren Struktur verknüpft sind.
- 12. Verfahren nach Anspruch 10 oder 11, dadurch gekennzeichnet,

 dass als Mediator solche ausgewählt aus der Gruppe von

 2,2,6,6-Tetramethyl-piperidin-1-oxyl (TEMPO),

 4-Hydroxy-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,

 4-Amino-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,

 4-Acetoxy-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl,

 4-Benzoyloxy-2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-1-oxyl und

 PIPO (polymer immobilised piperidinyloxyl)

 eingesetzt werden.
- 20 13. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass der Mediator in Mengen von 0,01 bis 100 Mol %, bezogen auf die Menge der in der eingesetzten Organosiliciumverbindung enthaltenen Carbinolgruppen, verwendet wird.

14. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass als Oxidationsmittel solche eingesetzt werden ausgewählt aus der Gruppe von

Luft, Sauerstoff, Wasserstoffperoxid, organische Peroxide, Perborate und Persulfate, organische und anorganische Persäuren, Salze und Derivate der Persäuren, Chlor, Brom, Iod, unterhalogenige Säuren sowie deren Salze, z. B. in Form von Bleichlauge, halogenige Säuren sowie deren Salze,

Halogensäuren sowie deren Salze, $Fe(CN)_6^{3-}$ und N-Chlorverbindungen, wobei sie gegebenenfalls jeweils in Kombination mit Enzymen eingesetzt werden können.

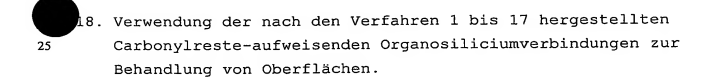
5

15. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass das Oxidationsmittel in Mengen von 0,1 bis 200 Mol%, bevorzugt 1 bis 150 Mol%, besonders bevorzugt 10 bis 125 Mol% bezogen auf die Menge der in den eingesetzten Organosiliciumverbindungen enthaltenen Carbinolgruppen, verwendet wird.



10

- 15 16. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass als Oxidationsmittel Metalloxide oder Anoden von Elektrolysezellen eingesetzt werden.
- 20 17. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 16, dadurch gekennzeichnet, dass es kontinuierlich durchgeführt wird.



19. Verwendung der nach den Verfahren 1 bis 17 hergestellten
30 Carbonylreste-aufweisenden Organosiliciumverbindungen in kosmetischen Formulierungen.

10

- 20. Verwendung der nach den Verfahren 1 bis 17 hergestellten Carbonylreste-aufweisenden Organosiliciumverbindungen als oberflächenaktive Mittel.
- 21. Verwendung der nach den Verfahren 1 bis 17 hergestellten Carbonylreste-aufweisenden Organosiliciumverbindungen als reaktives Intermediat für chemische Synthesen.
- 22. Verwendung der nach den Verfahren 1 bis 17 hergestellten Carbonylreste-aufweisenden Organosiliciumverbindungen als Radikalüberträger in radikalisch verlaufenden Polymerisationsprozessen.

Zusammenfassung

Verfahren zur Herstellung von Carbonylreste-aufweisenden Organosiliciumverbindungen

- Beschrieben wird ein Verfahren zur Herstellung von Carbonylreste-aufweisenden Organosiliciumverbindungen durch Oxidation von Carbinolreste-aufweisenden Organosiliciumverbindungen
- mit Hilfe eines Mediators ausgewählt aus der Gruppe der aliphatischen, cycloaliphatischen, heterocyclischen und aromatischen NO-, NOH- und

H—N-OH -haltigen Verbindungen

und eines Oxidationsmittels.

5

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.